

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

#### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <a href="http://books.google.com/">http://books.google.com/</a>



#### Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

#### Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

### Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.







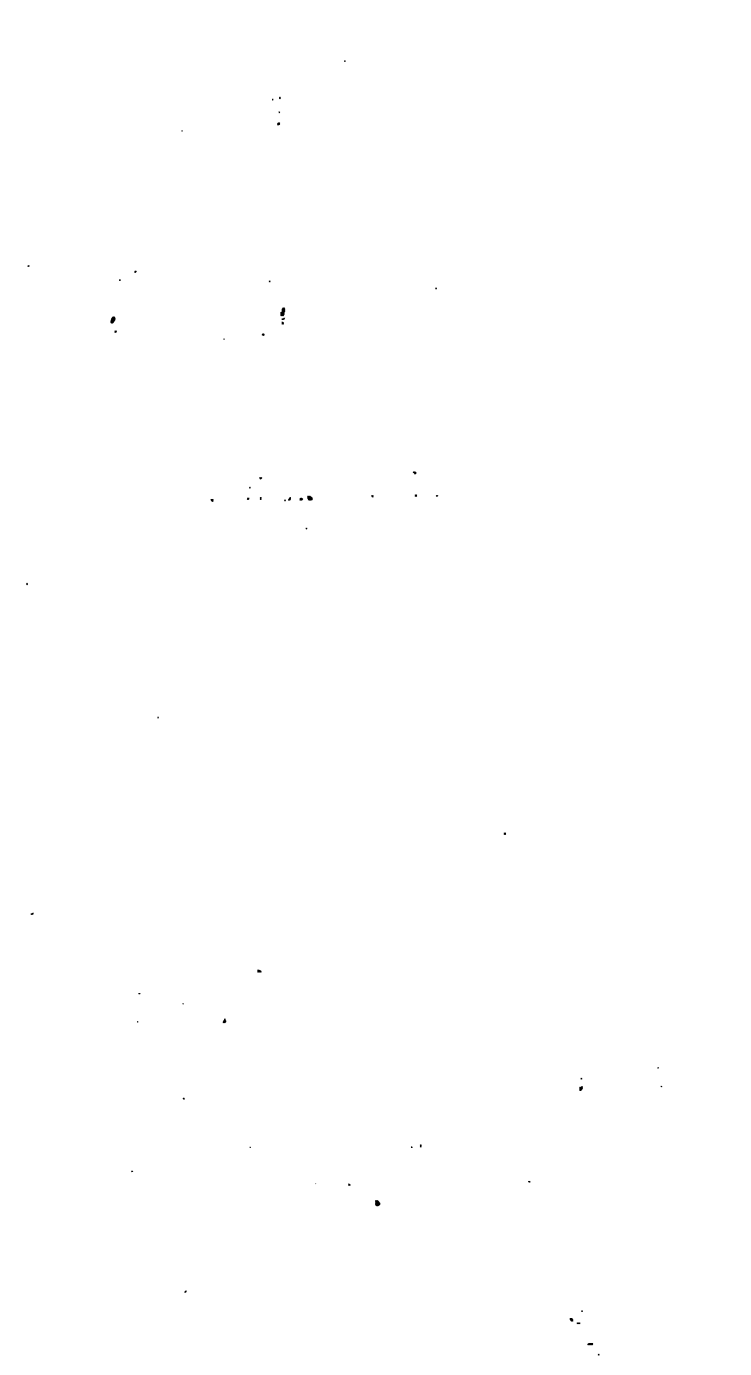






F They 5





## LEHRBUCH

der



von

### J. Jacob Berzelius.

Aus dem Schwedischen übersetzt

von

F. Wöhler.

Dritter Band, in zwei Abtheilungen. Mit einer Kupfertafel.

DRESDEN,
in der Arnoldischen Buchhandlung.

1827.

## LEHRBUCH

der

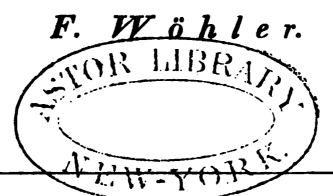


von

### J. Jacob Berzelius.

Aus dem Schwedischen übersetzt

AOU



Dritten Bandes erste Abtheilung. Mit einer Kupfertafel.

DRESDEN, in der Arnoldischen Buchhandlung.

1827.



# Inhalt.

# Dritten Bandes erste Abtheilung.

		CHE
Kurze U	ebersicht der allgemeinen Erscheinungen der chemi-	
schen	Verwandtschaft.	3
Versuch	der Theorie von den chemischen Erscheinungen,	
	Versuch einer theoretischen Ansicht von, den chemi-	
schen	Proportionen und dem chemischen Einflusse der	
Elektr	icität in der unorganischen Natur,	16
I.	Geschichte der Entwickelung der Lehre von den chemischen Proportionen.	16
TT.	Ueberblick der Theorie von den chemischen Pro-	
1	portionen und ihrer Ursache.	28
111.	Entwickelung der elektrochemischen Theorie, so wie sie aus der bisher gesammelten Erfahrung zu	49
TT	folgen scheint.	48
14.	Ueber die Bestimmung der relativen Anzahl von einfachen Atomen in chemischen Verbindungen.	87
V	Ueber die Art, die relativen Gewichte der einfachen	0.
•	Atome zu bestimmen und mit einander vergleichbar	
		102
<b>W</b> I		104
<b>V 1.</b>	Ueber die Art, durch Formeln die Zusammen-	
	setzung der Körper auszudrücken, sowohl hinsicht-	
	lich ihrer Elemente, als auch hinsichtlich der An-	<b>40</b>
		107
VII.	. Ueber das Gewicht der Atome der einfachen Körper.	112
	Organische Chemie im Allgemeinen.	135
Untersel	hied zwischen der todten und lebenden Natur.	136
		138
	rung im ursprünglichen elektrischen Zustand der	
Eleme	ente.	142

VI

·	Seite
Verbindungen von einfachen Körpern nach Art der organi-	
schen Natur, künstlich dargestellt.	146
Was die Chemie in der organischen Natur lehrt.	147
Zerlegung organischer Stoffe in ihre entfernteren Bestand-	
theile.	147
Bestimmung der Atomen-Anzahl.	149
Vollkommene Isolirung der organ. Stoffe vor der Analyse.	151
	152
Bestimmung der Sättigungscapacität.	154
Verbrennung organischer Oxyde.	157
Thénard's und Gay-Lussac's Methode durch rasche	
Verbrennung vermittelst chlorsauren Kali's.	158
Meine Methode durch langsame und progressive Ver-	. 1100
brennung vermittelst chlorsauren Kali's.	161
Anwendung des Kupferoxyds, statt des chlors. Kali's.	166
Prout's Methode.	167
Bereitung des Kupferoxyds zu diesem Endzweck.	168
Feuchtigkeit im Kupferoxyd.	169
Vermeidung des Verlustes an Gas, welches im Apparate	. –
zurückbleibt.	169
Th. de Saussure's Methode, in Sauerstoffgas zu ver-	
brennen.	172
Analysen von Stoffen, deren Sättigungscapacität unbe-	174
kannt ist.	174
Eintheilung der organischen Körper.	114
Pflanzen - Chemie.	176
	1=0
Unear VVicean in der Ptlanzennhveihlagie gehr untallkammen	17K
Unser Wissen in der Pflanzenphysiologie sehr unvollkommen.	176
Keimen.	178
Keimen. Generation aus Saamen und Generatio aequivoca.	178 178
Keimen. Generation aus Saamen und Generatio aequivoca. Cicatrix. Radicula. Plumula. Cotyledon.	178 178 180
Keimen. Generation aus Saamen und Generatio aequivoca. Cicatrix. Radicula. Plumula. Cotyledon. Bedingungen des Keimens.	178 178 180 180
Keimen. Generation aus Saamen und Generatio aequivoca. Cicatrix. Radicula. Plumula. Cotyledon. Bedingungen des Keimens. Innerer Verlauf desselben.	178 178 180 180 181
Keimen. Generation aus Saamen und Generatio aequivoca. Cicatrix. Radicula. Plumula. Cotyledon. Bedingungen des Keimens. Innerer Verlauf desselben. VVirkung des VVassers, der Luft und des Lichts dabei.	178 178 180 180 181 182
Keimen. Generation aus Saamen und Generatio aequivoca. Cicatrix. Radicula. Plumula. Cotyledon. Bedingungen des Keimens. Innerer Verlauf desselben. VVirkung des VVassers, der Luft und des Lichts dabei. Die VVurzel geht nach unten, die Pflanze nach oben.	178 178 180 180 181 182 184
Keimen.  Generation aus Saamen und Generatio aequivoca. Cicatrix. Radicula. Plumula. Cotyledon. Bedingungen des Keimens. Innerer Verlauf desselben. VVirkung des VVassers, der Luft und des Lichts dabei. Die VVurzel geht nach unten, die Pflanze nach oben. Herzblätter.	178 178 180 180 181 182 184 185
Keimen. Generation aus Saamen und Generatio aequivoca. Cicatrix. Radicula. Plumula. Cotyledon. Bedingungen des Keimens. Innerer Verlauf desselben. VVirkung des VVassers, der Luft und des Lichts dabei. Die VVurzel geht nach unten, die Pflanze nach oben. Herzblätter. Das VVachsen und die Erscheinungen der VVir-	178 178 180 180 181 182 184 185
Keimen. Generation aus Saamen und Generatio aequivoca. Cicatrix. Radicula. Plumula. Cotyledon. Bedingungen des Keimens. Innerer Verlauf desselben. VVirkung des VVassers, der Luft und des Lichts dabei. Die VVurzel geht nach unten, die Pflanze nach oben. Herzblätter.  Das VVachsen und die Erscheinungen der VVirkungen der Pflanzen auf Erde, VVasser und Luft.	178 178 180 180 181 182 184 185
Keimen. Generation aus Saamen und Generatio aequivoca. Cicatrix. Radicula. Plumula. Cotyledon. Bedingungen des Keimens. Innerer Verlauf desselben. VVirkung des VVassers, der Luft und des Lichts dabei. Die VVurzel geht nach unten, die Pflanze nach oben. Herzblätter.  Das VVachsen und die Erscheinungen der VVirkungen der Pflanzen auf Erde, VVasser und Luft. Mark. Holz. Splint. Rinde.	178 178 180 180 181 182 184 185
Keimen. Generation aus Saamen und Generatio aequivoca. Cicatrix. Radicula. Plumula. Cotyledon. Bedingungen des Keimens. Innerer Verlauf desselben. VVirkung des VVassers, der Luft und des Lichts dabei. Die VVurzel geht nach unten, die Pflanze nach oben. Herzblätter.  Das VVachsen und die Erscheinungen der VVirkungen der Pflanzen auf Erde, VVasser und Luft. Mark. Holz. Splint. Rinde. Aeste. Blätter. Blüthen.	178 178 180 180 181 182 184 185
Keimen. Generation aus Saamen und Generatio aequivoca. Cicatrix. Radicula. Plumula. Cotyledon. Bedingungen des Keimens. Innerer Verlauf desselben. VVirkung des VVassers, der Luft und des Lichts dabei. Die VVurzel geht nach unten, die Pflanze nach oben. Herzblätter.  Das VVachsen und die Erscheinungen der VVirkungen der Pflanzen auf Erde, VVasser und Luft. Mark. Holz. Splint. Rinde. Aeste. Blätter. Blüthen. Ernährung der Pflanzeu.	178 178 180 180 181 182 184 185 186 186 187 188
Keimen. Generation aus Saamen und Generatio aequivoca. Cicatrix. Radicula. Plumula. Cotyledon. Bedingungen des Keimens. Innerer Verlauf desselben. VVirkung des VVassers, der Luft und des Lichts dabei. Die VVurzel geht nach unten, die Pflanze nach oben. Herzblätter.  Das VVachsen und die Erscheinungen der VVirkungen der Pflanzen auf Erde, VVasser und Luft. Mark. Holz. Splint. Rinde. Aeste. Blätter. Blüthen. Ernährung der Pflanzeu. Absorbtion durch die VVurzel.	178 178 180 181 182 184 185 186 186 187 188
Keimen. Generation aus Saamen und Generatio aequivoca. Cicatrix. Radicula. Plumula. Cotyledon. Bedingungen des Keimens. Innerer Verlauf desselben. VVirkung des VVassers, der Luft und des Lichts dabei. Die VVurzel geht nach unten, die Pflanze nach oben. Herzblätter.  Das VVachsen und die Erscheinungen der VVirkungen der Pflanzen auf Erde, VVasser und Luft. Mark. Holz. Splint. Rinde. Aeste. Blätter. Blüthen. Ernährung der Pflanzeu. Absorbtion durch die VVurzel. VVirkung verschiedener, von der VVurzel aufgenommener	178 178 180 180 181 182 184 185 186 186 187 188
Keimen. Generation aus Saamen und Generatio aequivoca. Cicatrix. Radicula. Plumula. Cotyledon. Bedingungen des Keimens. Innerer Verlauf desselben. VVirkung des VVassers, der Luft und des Lichts dabei. Die VVurzel geht nach unten, die Pflanze nach oben. Herzblätter.  Das VVachsen und die Erscheinungen der VVirkungen der Pflanzen auf Erde, VVasser und Luft. Mark. Holz. Splint. Rinde. Aeste. Blätter. Blüthen. Ernährung der Pflanzeu. Absorbtion durch die VVurzel. VVirkung verschiedener, von der VVurzel aufgenommener Stoffe.	178 178 180 180 181 182 184 185 186 186 187 188 188
Keimen. Generation aus Saamen und Generatio aequivoca. Cicatrix. Radicula. Plumula. Cotyledon. Bedingungen des Keimens. Innerer Verlauf desselben. VVirkung des VVassers, der Luft und des Lichts dabei. Die VVurzel geht nach unten, die Pflanze nach oben. Herzblätter.  Das VVachsen und die Erscheinungen der VVirkungen der Pflanzen auf Erde, VVasser und Luft. Mark. Holz. Splint. Rinde. Aeste. Blätter. Blüthen. Ernährung der Pflanzeu. Absorbtion durch die VVurzel. VVirkung verschiedener, von der VVurzel aufgenommener Stoffe. Die VVurzeln wählen dabei die Stoffe aus.	178 178 180 181 182 184 185 186 186 187 188 188
Keimen. Generation aus Saamen und Generatio aequivoca. Cicatrix. Radicula. Plumula. Cotyledon. Bedingungen des Keimens. Innerer Verlauf desselben. VVirkung des VVassers, der Luft und des Lichts dabei. Die VVurzel geht nach unten, die Pflanze nach oben. Herzblätter.  Das VVachsen und die Erscheinungen der VVirkungen der Pflanzen auf Erde, VVasser und Luft. Mark. Holz. Splint. Rinde. Aeste. Blätter. Blüthen. Ernährung der Pflanzeu. Absorbtion durch die VVurzel. VVirkung verschiedener, von der VVurzel aufgenommener Stoffe. Die VVurzeln wählen dabei die Stoffe aus. VVirkung der unorganischen Bestandtheile der Erde.	178 178 180 181 182 184 185 186 186 187 188 188 189 190
Keimen. Generation aus Saamen und Generatio aequivoca. Cicatrix. Radicula. Plumula. Cotyledon. Bedingungen des Keimens. Innerer Verlauf desselben. VVirkung des VVassers, der Luft und des Lichts dabei. Die VVurzel geht nach unten, die Pflanze nach oben. Herzblätter.  Das VVachsen und die Erscheinungen der VVirkungen der Pflanzen auf Erde, VVasser und Luft. Mark. Holz. Splint. Rinde. Aeste. Blätter. Blüthen. Ernährung der Pflanzeu. Absorbtion durch die VVurzel. VVirkung verschiedener, von der VVurzel aufgenommener Stoffe. Die VVurzeln wählen dabei die Stoffe aus.	178 178 180 181 182 184 185 186 186 187 188 188

3. Klasse.	Indifferente Pflansenstoffe.	Seite <b>294</b>
	enstoffe, welche in einer großen Anzahl Pflan	
	n verschiedener Art vorkommen, und als di	_
	einen näheren Bestandtheile des Pflanzenreich	
	ntet werden können.	
1. Stärl	•,	296
	wöhnliche Stärke.	297
<b>b)</b> Inc		308
·	osstärke.	310
_	mi und Pflanzenschleim.	314
A. G	_	315
	türliche Gummiarten.	010
	a) Arabisches Gummi.	318
	b) Kirschgummi.	320
	instliche Gummiarten.	
<del></del> -	a) Gummi von gerösteter Stärke.	<b>320</b>
	b) Gummi von der freiwilligen Zersetzui	
•	des Stärkekleisters.	321
•	c) Gummi durch Behandlung von Leine	
	Holz, Stärke oder arabischem Gummi m	
	Schweselsäure.	321
В. Р.	flanzenschleim.	322
	a) Traganthgummi.	323
	b) Pslaumengummi.	324
	c) Leinsaamenschleim.	324
	d) Quittenschleim.	324
•	e) Salep.	324
	f) Ringelblumenschleim.	325
3. Zuck	,	326
	ohrzucker.	326
	a) Aus dem Zuckerrohr.	327
	b) Aus Ahorn.	328
•	c) Aus Runkelrüben.	329
	Raffination des Rohzuckers.	331
	Krystallisirter Rohrzucker.	<b>3</b> 36
	Nichtkrystallisirender oder Syrup.	<b>3</b> 38
	Chemische Eigenschaften des Rohrzuckers.	<b>339</b>
В. Т	raubenzucker.	344
	a) Aus Weintrauben.	345
	b) Aus Stärke mit Schwefelsäure.	345
•	c) Aus Holz, Leinen u. dergl. mit Schw	e-
•	felsäure.	347
	d) Aus Honig.	348
C. N	lannazucker.	353
D. S	chwammzucker.	355
E. S	üſsholzzucker.	356
	a) Von Glycyrrhiza glabra.	357
	b) Von Abrus praecatorius.	360
	Der siile Stoff in Polynodium vulears.	361

		Seite
4.	Pflanzenleim und Pflanzeneiweiss.	362
	1. Pflanzenleim u. Pflanzeneiweis aus Waizen.	365
	2. — aus Roggen.	375
	3. — aus Gerste.	376
	4. — aus Hülsenfrüchten.	
	5. Pflanzeneiweiss aus emulsionbildenden Saamen.	379
	6. — aus der Milch des Kubbaums.	380
	7 aus ausgepressten Pflanzensästen.	381
5.	Pollenin.	383
6.	Fette Oele.	384
	Allgemeine Eigenschaften derselben.	385
	Trocknende Oele.	
	Leinöl.	396
	Wallnussöl.	397
	Hanföl.	398
	Mohnöl.	398
	Ricinusöl.	398
	Crotonöl.	399
	β) Nicht trocknende Oele.	UJJ
	Mandelöl.	400
		400
	Baumöl.	400
	Rüböl.	402
	Kolsaöl.	403
	Senföl.	403
	γ) Feste Oele.	404
	Cacaobutter.	404
	Palmöl.	404
	Pineytalg.	404
	Muskathutter.	404
	Lorbeeröl.	406
	Gewöhnliches Wachs.	407
	Myrthenwachs.	410
	Palmwachs.	411
	Wachs aus der Milch des Kuhbaums.	411
	Wachs aus grünen Stengeln und Blättern (Chlo-	
	rophyll, Blattgrün).	411
	Seisenbildungsprozess und seine Producte.	412
A.	Eigentliche fette Säuren, d. h. solche, welche bei	
	der Destillation mit Wasser nicht mit übergehen.	
	#) Talgsäure.	421
	Talgsaure Salze.	424
	β) Margarinsäure.	429
	Margarinsaure Salze.	431
	γ) Oelsäure.	433
	Oelsaure Salze.	438
	Fette Säuren aus Ricinusöl.	441
B.		
	Säuren.	444
	a) Sabadillsäure.	445
	B) Crotonsäure.	445
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	8 3 5

x Inhalt.

	<b>S</b> eite
C. Oelsucker.	447
D. Seife.	448
1. Grüne Seife,	449
2. Harte Seife.	451
3. Bleipflaster und unauflösliche Seifen.	455
7. Flüchtige Oele.	458
A. Nicht sauerstoffhaltige flüchtige Oele.	
Terpenthinol.	471
Citronenol,	478
Bergamottöl	480
Stearopten des Rosenole.	480
B. Sauerstoffhaltige flüchtige Oele.	480
a) Aromatische Oele.	•••
Anisōl.	481
Cajeputől.	482
Dilipi.	482
VVachholderől.	482
Fenchelöl.	483
Fuselöle.	483
Hollunderblüthöl.	485
	485
Hyssopöl. Calmusõl.	486
Camillenöl.	486
Zimmetől.	486
-	_
Krausemünz <b>öl.</b> Kümmelöl.	488
	488
Lavendelöl.	488
Wermuthol.	489
Muskatnulaöl.	489
Nelkenöl.	490
Neroliöl.	491
Pfefferöl,	491
Pfeffermünzől.	491
Petersilienöl.	492
Reinfarrenöl.	492
Rosenöl,	492
Rosenbalzöl.	494
Rosmariači.	494
Safranol.	494
Sassafrasöl.	495
Sevenhaumöl.	495
Thymianöl.	495
Tonka-Stearopten.	496
b) Scharfe und blasenziehende Oele.	. 497
Mecrrettigöl.	497
Flüchtiges Senföl.	497
Knoblauchöl.	498
Löffelkrautöl.	498
c) Blausäurchaltige giftige Ocle.	499
Bittermandelöl.	499

	Seite
Oele aus Vogelkirschrinde, Kirschlorbeerblät-	700
tern, Kirschen und Vogelkirschkernen.	500
d) Campher.	501
Anhang zu den flüchtigen Oelen.	505
Asar.	506
Helen.	506
Betul.	507
Nicotian.	507
Aziemon. 8. Harze.	508
	510
L Flüssige Harze oder natürliche Balsame.	
Copaivabalsam.	515
Meccabalsam.	617
Perubalsam.	518
Flüssiger Storax,	520
Tolubaliana.	520
Terpenthin.	<b>521</b>
2. Trockne Harse.	***
Anime.	525
Bensoë.	<b>526</b>
Colophon.	527
Copal.	530
Drachenblut.	534
Elemi,	535
Guajakhars.	535
Gummilack.	539
Jalappenhars.	546
Ladanum.	546
Mastix.	547
Sandarach.	547
Storax.	548
Takamahak,	549
Harafirnisae.	549
Weingeistsinnisse.	549
Terpenthinfirmisse,	651
9. Extracte und extractförmige Stoffe.	553
Absatz der Extracte.	554
A. Bittere Extracte.	561
6) Rein bittere.	661
A) Bittere Extracte.	562
Aloë.	562
Cologniathenbitter.	564
Rhabarberbitter.	565
B. Adstringirende Extracte. Gerbstoffarten.	566
<ul> <li>Gerbstoff, welcher die Eisenoxydialie blau färbt,</li> </ul>	
vorzüglich Eichengerbstoff.	569
Acide ellagique.	587
6) Gerbstoff, welcher die Eisenoxydsalse grün fürht.	588
Chinagerbatoff.	588
Catechu.	592

## Inhalt.

MI

	Seite
Kino.	594
TannengerbetôfL	596
C. Narcotische und giftige Extracte.	596
Belladonna - Extract.	597
Upasgift.	598
10. Skelett der Pflanzen.	600
A. Mark.	601
B. Holz. Pflanzenfaser.	602
a) Hols.	602
b) Pflanzenfaser.	606
c) Gewebe von saftigen Früchten.	608
d) Fungin.	609
C. Rinde.	610
a) Die lebende Rinde.	611
b) Die todte Rinde und Kork.	611
c) Oberhäutchen der Stengel, Blätter und Früchte.	
Synoptische Tabelle über die Atomgewichte der einsachen	910
Körper.	615
Walnel.	ULJ

# LEHRBUCH DER CHEMIE,

YOU

### J. Jacob Berzelius.

Dritten Bandes erste Abtheilung.

, t·

### Kurze Uebersicht

der allgemeinen Erscheinungen der chemischen Verwandtschaft.

Schon zu Anfange des ersten Theiles habe ich, bei Erwähnung der Verwandtschaften, den Leser im Allgemeinen mit unsern Kenntnissen von den Kräften, welche die Verbindungen der Körper bestimmen, bekannt machen gesucht; aber da die Verwandtschaftslehre nicht ohne Beispiele verstanden, und auch diese von Anfangern nicht begriffen werden können, so ist man gewöhnlich nicht eher im Stande, diese Lehre zu verstehen, als bis man sich mit einem großen Theile chemischer Erscheinungen auf dem Wege der Erfahrung bat bekannt machen können. Die Nothwendigkeit, bei dem Studium der Chemie etwas davon zu kennen, veranlaßte mich, diese Materie nur im Anfange des Lehrbuchs kurz m erörtern, und die Gewißheit, nun besser verstanden m werden, bewegt mich, die Aufmerksamkeit des Lesers hier wieder darauf zurückzuführen.

Wir können uns die chemische Verwandtschaft der Körper wie eine Begierde vorstellen, die sie, bis zur Befriedigung, unaufhörlich zu sättigen suchen. Sie streben dabei, in einer solchen Menge und in einem solchen Verhältnisse zusammenzukommen, daß sie gesättigt werden, das will sagen, aufhören, ihre Vereinigungs-Verwandtschaft zu äußern und in Ruhe kommen. Eine Verbindung mehrerer einfacher Stoffe, die entweder gänzlich oder größtentheils aufgehört haben, Vereinigungs-Verwandtschaft zu äußern, können wir völlig gesättigt oder indifferent nennen.

Wenn wir uns z. B. vorstellen, dass sich Baryum, Schwefel und Sauerstoff nach und nach treffen, so verbinden sie sich mit einander, bis sie endlich in dem Verhältnisse zusammengekommen sind, dass sie schweselsaure Baryterde bilden, worauf die Vereinigungs-Verwandtschaft darin zur Ruhe gebracht und der Körper indifferent geworden ist. Die Aeusserung der Vereinigungs-Verwandtschaft geht also darauf hinaus, nach einer kürzeren oder längeren Thätigkeit in Rube zu kommen. Stellen wir uns die einfachen Körper als auf eine Stelle zusammengebracht, und alle im Stande, ihre Verwandtschaftskraft zu äußern, vor, so würden diese ansangen, sich mit einander zu verbinden, und die Masse käme in eine, kürzere oder längere Zeit, fortdauernde Thätigkeit, die sich nachher mit einer ewigen Ruhe schließen würde, welche von keiner Kraft gestört oder aufgehoben werden könnte. Die Masse würde jetzt durch die Cohäsionskraft ein mechanisches Aggregat indifferenter Körper sein. Von dieser Beschaffenheit ist jedoch nicht die schöne Natur, welche uns umgiebt. Auf der kleinen Stelle des Universums, die wir bewohnen, wird eine organische Natur durch einen beständigen Wechsel in der unorganischen erhalten, und wir haben gegründete Veranlassung, einen ähnlichen Gang der Dinge in dem übrigen Theil des unermesslichen Ganzen zu vermuthen.

Die Umstände, welche die Ruhe der verbundenen Elemente unaufhörlich stören oder aufheben, sind: der Lichtstoff, der Wärmestoff und die Elektricität, in Zusammenhang mit den verschiedenen Stufen der Vereinigungs-Verwandtschaft.

In dem Folgenden werden wir erfahren, welchen Theil die Elektricität an allen Aeußerungen chemischer Verwandtschaft zu haben scheint; aber hier setzen wir alle Muthmaßungen über die inneren Ursachen bei Seite und bleiben nur bei der Betrachtung der Erscheinungen, die hervorgebracht werden, stehen.

Die Vereinigungs-Verwandtschaft zwischen einfachen Körpern besitzt verschiedene Grade,

sowohl bei verschiedenen Proportionen derselben Körper, als bei mehreren verschiedenen Körpern unter sich.

I S T C ::

1. Wenn sich der Körper A mit dem Körper B in mehreren Verhältnissen, z. B. A+B, A+2B, u. s. w. verbinden kann, so geschieht es gewöhnlich, daß in A+2B das eine B von A mit stärkerer Kraft als das andere gebunden gehalten wird, wodurch ein B von A+2B durch eine Kraft, die das andere B nicht wegzunehmen vermag, abgeschieden werden kann. Bisweilen, obgleich seltener, geschieht es, daß A mit stärkerer Verwandtschaft 2B als 1B zurückhalten kann, so daß A+B mit Leichtigkeit zersetzt wird, wenn hingegen A+2B einer weit größeren zersetzenden Kraft widersteht.

Beispiel: Das Eisen verbindet sich mit Sauerstoff in zwei Verhältnissen, zum Oxydul und zum Oxyd; mehrere andere Metalle reduciren das Eisenoxyd zu Oxydul und nehmen die Menge Sauerstoff auf, welche letzteres zum Oxyd machte, ohne dass sie jedoch das Oxydul zum Metall reduciren können. Das Eisen hält folglich den Sauerstoff im Oxydul mit einer stärkeren Kraft zurück, als den Sauerstoff, der hinzukömmt und das Oxydul in Oxyd verwandelt. - Im Quecksilberoxydul hält das Metall den Sauerstoff mit einer so schwachen Affinität, dass das Oxydul sowohl im Tageslicht, als auch bei dem Erwärmen oder bei dem Reiben in der Hand, zu metallischem Quecksilber reducirt wird, da im Gegentheil die doppelte Menge Sauerstoff, welche das Metall im Oxyd aufnimmt, zu ihrer Abscheidung Glühhitze fordert. — Es ist sehr schwer, das Zinnoxyd auf gewöhnliche Art zu Metall zu reduciren, aber das Oxydul wird sehr leicht wieder hergestellt.

2. Wenn zwei Körper, A und B, zu einem dritten, C, eine Verwandtschaft von ungleicher Stärke besitzen und der Unterschied in ihrer Verwandtschaft so beschaffen ist, dass A gerade eine doppelt so große Verwandtschaft hat als B, so entsteht (unter Voraussetzung einer gleichförmigen Berührung zwischen allen dreien, und dass

A und B gerade in der Menge vorhanden sind, die nöthig wäre, um jede für sich von C gesättigt zu werden) eine Theilung von C zwischen A und B, wobei ? von A und 1 von B mit C gesättigt werden; und in dem rückständigen, ungesättigten Theile eines jeden, d. i. 1 von A und 2 von B, ist die Summe der Menge der Masse und die Größe des Verwandtschaftsgrades zusammengenommen, in beiden gleich, sie können also als zwei Kräfte, die einander das Gleichgewicht halten, angesehen werden. Da die Wirkung einer solchen schwächeren Affinität von einer anwesenden größeren Menge des schwächeren Körpers unterstützt wird, so sagt man, dass dieser durch seine chemische Masse wirke. Waren die Quantitäten von A und B nicht in dem angeführten Verhältniss zu C, sondern in einem anderen, aber von beiden zusammengenommen größer als es zur Sättigung von C nothig ist, so bleibt eine so große Menge von einer jeden ungesättigt, dass die Verwandtschaftszahl eines jeden, mit seiner anwesenden Masse verbunden, eine gleiche Summe giebt; z. B. wenn von A bloß die halbe Quantität sich vorfindet, die nöthig ist, um C zu sättigen, aber von B die ganze Quantität, so theilt sich C unter sie auf die Art, dass z einer jeden der da befindlichen Quantitäten A und B ungesättigt bleibt und 3 von jeder gesättigt wird. Diess heisst mit wenigen Worten: Wennzwei Körper, A und B, mit verschieden kräftiger Verwandtschaft streben, sich mit einer zur Sättigung beider unzulänglichen Menge eines dritten Körpers, C, zu verbinden, so theilt sich C zwischen diese in einem zusammengesetzten Verhältniss von ihrem ursprünglichen Verwandtschaftsgrade und von ihrer anwesenden Quantität.

So richtig diese Regel an sich ist, so trifft sie doch nie im buchstäblichen Sinn in der Natur ein, weil dazu nötbig wäre, was in der Wirklichkeit selten oder nie geschieht, dass die drei Körper A, B und C bei derselben Temperatur gleich leichtslüssig, gleich slüchtig, gleich

auflöslich oder gleich mit einander mischbar sein müßten, und dass die neuen Verbindungen, welche von ihnen hervorgebracht werden, dieselbe Leichtslüssigkeit, Flüchtigkeit, Auflöslichkeit und Mischbarkeit unter sich und mit ihren einfachen Bestandtheilen hätten; da aber dieses nicht der Fall ist, sondern da einer von diesen flüchtiger ist oder eine größere Neigung hat, eine feste Form anzunehmen, als ein anderer, so entsteht dadurch auf der einen oder der anderen Seite eine neue Kraft, welche das Gleichgewicht der streitigen Verwandtschaftsgrade stört, und welche in Zahlen muss bestimmt werden können, um die Veränderung des Resultats durch die Dazwischenkunft der neuen Kraft berechnen zu können. möglich, dass unsere Nachkommen Data zu solchen Berechnungen entdecken; wir vermissen sie bisher gänzlich. Wir haben keine Mittel zu einer sicheren Vergleichung zwischen den Affinitätsstufen, denn die Berechnung, die man einst für gegründet ansah, dass wenn eine größere Quantität eines Körpers nöthig sei, um einen anderen zu sättigen, dieser gegen den erstern einen um so größeren Verwandtschaftsgrad besitze, trifft gar nicht ein, weil z. B. eine beinahe gleiche Menge Sauerstoff nöthig ist, um 100 Th. Eisen in Eisenoxydul zu verwandeln, als 100 Th. Natrium in Alkali umzuändern, und doch hat der Sauerstoff eine unendlich vielmal größere Verwandtschaft zum letzteren als zum ersteren.

3. Wenn zwei Körper, A und B, beide zu einem dritten, C, Verwandtschaft haben, aber A zugleich zu B Verwandtschaft hat, so hat in den meisten Fällen AC Verwandtschaft zu BC, und es entsteht dabei nach den ungleichen Mengen, in welchen A, B und C anwesend sind, entweder nur eine Verbindung von AC mit BC, oder dieselbe Verbindung mit AB, AC oder BC gemengt. Z. B., wenn Schwefel, Blei und Sauerstoff sich treffen, so bildet sich, wenn die Menge des Sauerstoffs hinreichend war, schwefelsaures Bleioxyd; in einem anderen Fall entsteht ein Gemenge von schweflichtsaurem oder schwefelsaurem Bleioxyd mit Schwefelblei, u. s. w.

4. Wenn eine Verbindung, AB, eine andere, CD, trifft, und wenn A mit D und C mit B verbunden werden kann, und A und D die stärksten Verwandtschaften haben, so wechseln die Bestandtheile dieser beiden Verbindungen auf die Art um, dass die beiden stärkeren, A und D, AD hervorbringen, und die schwächeren, C und B, sich zu CB verbinden. Waren im Gegentheil A und B die stärksten, so geschieht keine Auswechselung. Beispiel: Wenn eine Auflösung von schwefelsaurem Kupferoxyd mit einer Auslösung von Chlornatrium gemischt wird, so verschwindet die schöne blaue Farbe des schwefelsauren Kupferoxyds, und das Gemenge nimmt eine grüne an, die dem Kupserchlorid angehört. Hier haben also die zwei stärksten Körper, die Schwefelsäure und die alkalische Basis, sich zu schwefelsaurem Natron verbunden, und die zwei schwächeren, das Chlor und das Kupfer, zu Kupferchlorid. Jedoch, so lange sie sich noch in der Auflösung befinden, geschieht keine vollständige Zersetzung, sondern es entsteht noch lange vorher eine Art von Gleichgewicht, so dass die Flüssigkeit noch unzersetzte Theile der ursprünglich vermischten Stoffe enthält; dadurch sind in dem eben angeführten Beispiele wirklich 4 Salze, statt 2, enthalten, nämlich Kupferchlorid, schwefelsaures Kupferoxyd, und Chlornatrium nebst schwefelsaurem Natron. Diess gilt ohne Ausnahme für alle Auslösungen, welche mehrere Körper mit einander gemengt enthalten. Löst man im Wasser z. B. 6 Salze von ungleichen Säuren und Basen auf, so entstehen daraus in der Auflösung 36 Salze, so lange sie sich nicht einander ausfällen, weil, ehe das Gleichgewicht der Vereinigungs-Verwandtschaft statt haben kann, eine Portion einer jeden Säure sich mit einer entsprechenden Portion einer jeden Base verbunden haben muss, welcher Portionen Größe ganz, nach dem in No. 2. Angeführten, auf dem ungleich starken Verwandtschaftsgrad der Bestandtheile, verbunden mit ihren vorhandenen relativen Quantitäten, beruht. Bei der Abdampfung einer solchen Auflösung setzen sich nicht 36 Salze, sondern nur gewöhnlich 6 ab, und zwar in der Ordnung,

in welcher eine Säure und Basis zusammen ein in der rückständigen Flüssigkeit unauflösliches Salz bilden kann, wie ich sehr bald weiter erklären werde. Das oben Angeführte enthält die Theorie der Mineralwasser oder anderer gemengter Salzauflösungen und der durch ihre Analyse erbaltenen Resultate.

Diese sind die allgemeinen Regeln für die Wirkungen der Vereinigungs-Verwandtschaft und ihrer verschiedenen Stufen, welche Regeln jedoch von Nebenumständen östers so modificirt werden, dass das Resultat der Regel gänzlich entgegengesetzt zu sein scheint. Diese Nebenumstände, deren nähere Kenntniss wir beinahe nur den scharfsinnigen Forschungen Berthollet's über die Affinitätslehre zu verdanken haben, sind folgende: a) Der Einfluss der Temperatur zur Veränderung der Verwandtschaftsgrade. b) Die verschiedene Flüchtigkeit der Körper. c) Ihre verschiedenen Grade von Auflöslichkeit, und d) die verschiedene Art gewisser Körper, unter sich in Verbindung zu treten.

- a) Modificationen durch Temperatur entstehen, wenn Körper bei verschiedenen Temperaturen ungleiche Verwandtschaftsgrade äußern. Wir haben gesehen, daß Quecksilber bei einer gewissen Temperatur in
  der Luft oxydirt, und bei einer anderen von seinem Sauerstoff getrennt und reducirt wird; daß Kobalt und Nickel
  bei einer gewissen Temperatur superoxydirt, und bei einer
  noch höheren zu Oxyden reducirt werden; daß Silber in
  der Siedhitze schwefelsaures Eisenoxyd zu Oxydulsalz reducirt und dabei aufgelöst wird, aber daß das Oxydulsalz in der Kälte seinen Sauerstoff wieder aufnimmt und
  das Silber niederschlägt, u. s. w.
- b) Modificationen von der Flüchtigkeit der Körper. Wenn 2 Körper, A und B, streben, sich mit einem dritten, C, zu verbinden, und A, welcher der stärkste ist, sich schon im Besitz des ganzen C findet, so kann B dennoch A ausjagen, wenn dieser für sich allein flüchtig ist und abgedampft wird oder in Gasgestalt entweicht; denn in demselben Augenblick, als B anfängt in einem

zusammengesetzten Verhältniss seiner anwesenden Quantität und seines ursprünglichen Verwandtschaftsgrades zu wirken, so wird ein Theil von A frei und entweicht, wirkt also nicht dem Streben des Körpers B, sich mit neuen Mengen von C zu verbinden, entgegen. Wenn bei der gewöhnlichen Temperatur der Luft A nicht flüchtig ist, es aber bei einer höheren wird, so geschieht die völlige Zersetzung erst bei der Temperatur, die A zu verflüchtigen anfängt. Beispiel: Salpetersäure ist eine bei weitem stärkere Säure als die Borsäure, aber sie ist flüchtig; man kann sie daher bei einer höheren Temperatur aus ihren Verbindungen ausjagen, wenn sie mit Borsäure gemischt und destillirt werden. Das Eisenoxydul wird bei der gewöhnlichen Temperatur der Luft von Kalium zersetzt, aber Kali wird in umgekehrter Ordnung von Eisen zerlegt, bei einer Temperatur, die zur Verflüchtigung von Kalium hinreichend ist.

Wird das Entweichen des flüchtigen Körpers mechanisch verhindert, so hört die Zersetzung bei einem gewissen Grade von Pression auf. Z. B. wenn man in einem starken gläsernen Gefässe auf Stücke von kohlensaurem Kalk eine etwas verdünnte Säure giesst und das Gefäß darauf luftdicht zuschliesst, so hört die Auflösung nach einer Weile auf, und der Kalk wird nicht weiter angegriffen, man mag ihn noch so lange in der Säure lassen; aber wenn der Pfropfen geöffnet wird, löst er sich in einigen Minuten wieder auf. Dasselbe geschieht, wenn Zink in einem starken und verschlossenen Gefässe in einer sehr verdünnten Schwefelsäure aufgelöst wird. Die Auflösung hört nach einer Weile auf, aber sie fängt wieder an, wenn das Gefäls geöffnet wird. Legt man ein Amalgam von Kalium in eine Auflösung von Salmiak, so werden das Wasser und der Salmiak zersetzt; verstopft man dagegen das Gefäss, so wird nur der Salmiak zerlegt, und das Amalgam wird endlich so ammoniumhaltig, dass es auf der Flüssigkeit schwimmt.

Wenn zwei zusammengesetzte Körper, AB und CD, vermischt und einer Temperatur ausgesetzt werden, die

eine Verbindung von A mit D verflüchtigen kann, so werden beide in dieser Temperatur zersetzt, wenn auch A und B den stärksten Verwandtschaftsgrad haben würde; AD wird verflüchtigt und CD bleibt zurück. Beispiel: Ein Gemenge von borsaurem Ammoniak und Kochsalz wird bei der gewöhnlichen Temperatur der Luft nicht zersetzt, aber einem höheren Wärmegrade ausgesetzt, wird Salmiak sublimirt, und es bleibt borsaures Natron zurück.

Wenn dagegen die 4 Körper, A, B, C und D, unter sich eine solche Verwandtschaft haben, dass sie zu einer einzigen Zusammensetzung, ABCD, verbunden werden können, aber eine Verbindung von B mit C bei einer höheren Temperatur flüchtig wäre, so wird ABCD in dieser Temperatur in BC, welches sich verslüchtigt, und zu AD, welches zurückbleibt, zersetzt. hiervon geben alle diejenigen Körper, welche mit Hinterlassung der nicht flüchtigen Bestandtheile durch Destillation zersetzt werden. - Doppelsalze, worin Ammoniak und eine Hüchtige Säure eingehen, werden durch Destillation auf die Art zerlegt, dass sich das Ammoniak mit der Hälfte der Säure sublimirt und die andere Basis in Verbindung mit der rückständigen Hälfte zurückbleibt. Zu dieser Modification gehören auch Knallgold, Knallsilber u. m. a., obgleich ihre explodirende Kraft sich nur durch elektrochemische Ansichten erklären läßt.

c) Modificationen von der verschiedenen Auflöslichkeit der Körper. Unsere Untersuchungen geschehen gewöhnlich mit Auflösungen, in welchen das Auflösungsmittel eine sehr wichtige Rolle spielt und öfters durch seine Affinität oder seinen Mangel an Affinität zu dem einen oder dem anderen von den Producten, ein ganz anderes Resultat bestimmt, als man nach der Regel erwarten sollte.

Wenn zwei Körper, A und B, zu einem dritten, C, Verwandtschaft haben, und streben, jeder für sich, damit verbunden zu werden, aber der eine oder der andere mit C eine im Wasser unauflösliche Verbindung giebt, so scheidet sich diese unauflösliche Verbindung ab, wenn

diese Körper, in Wasser aufgelöst, gemischt werden. Hat A zu C größere Verwandtschaft als B, aber ist BC unauflöslich, so schlägt sich, der Gegenwirkung des ursprünglichen Verwandtschaftsgrades ungeachtet, eine grösere Quantität CB nieder, als sich nach der Regel würde gebildet haben, wenn CB auflöslich gewesen wäre, weil das niedergeschlagene sich der Einwirkung des aufgelösten entzogen hat, und weil die Verwandtschaft von A zum Auflösungsmittel seine Affinität zu C vermindert. Je mehr BC sich einer vollkommenen Unauflöslichkeit nähert, eine um so größere Quantität davon wird gebildet, und umgekehrt. Ist dagegen der Unterschied zwischen der Verwandtschaft von A und B zu C sehr groß, so entsteht kein BC, sondern B übt seine Verwandtschaft auf das Auflösungsmittel aus. Beispiel: Wenn eine Auflösung von salpetersaurer Kalkerde mit einer Auflösung von Weinsäure gemischt wird, so schlägt sich weinsaure Kalkerde nieder, obgleich die Weinsäure schwächer als die Salpetersäure ist, weil weinsaure Kalkerde im Wasser beinabe unauflöslich ist. Dagegen kann weder Borsäure, noch Kohlensäure die geringste Menge Kalkerde daraus niederschlagen, obgleich die Verbindung beider mit Kalkerde schwer auflöslich ist; denn die Verwandtschaft dieser Sauren ist viel schwächer als die der Salpetersäure.

Wenn zwei zusammengesetzte Körper, AB und CD, im Wasser aufgelöst und vermischt werden, und wenn A und B den stärkeren Verwandtschaftsgrad haben, aber A mit D eine unauflösliche Verbindung giebt, so wird AD sogleich niedergeschlagen, und CB bleibt in der Auflösung zurück. Ist AD nicht unauflöslich, aber nur schwer auflöslicher als AB, CD und CB, und dampft man die Auflösung ab, so schießt AD an; oder wenn AD die Neigung zu effloresciren hat, und das Gemenge sich selbst überlassen wird, so efflorescirt AD allmählich, und CB bleibt in der Auflösung zurück. Diese Modification der Regel hat sehr wenige Ausnahmen, und diese ausdrücklich nur bei solchen Gelegenheiten, wo der Unterschied zwischen den Verwandtschaftsgraden bei AB und CD

unendlich groß ist. Beispiel: Wenn eine Auflösung von Chlorcalcium mit borsaurem oder kohlensaurem Ammoniak gemischt wird, so schlägt sich borsaure oder kohlensaure Kalkerde nieder, weil diese Verbindung unauflöslich ist, und weil die Dazwischenkunft der Verwandtschaft des Ammoniums zum Chlor das bewirkt, was die Borsanre oder die kohlensäure in dem oben angeführten Beispiele nicht allein zu Wege bringen konnte. - Wenn eine Auflösung von schwefelsaurer Talkerde mit einer Auslösung von Chlornatrium gemischt und die Auslösung abgedampst wird, so schiesst Kochsalz während des Abdampfens an, obgleich das Natron die stärkste Basis, und die Schwefelsaure die stärkste Saure ist, weil das Kochak bei diesem Wärmegrade die suwerauflöslichste Verbindung ist. Wird aber das Gemenge einer Kälte von 3 Graden ausgesetzt, so krystallisirt schwefelsaures Natron, weil dieses in dieser Temperatur die schwerauflöslichste Verbindung ist. - Aus dem Gemenge von ein Wenig Kochsalz mit viel kohlensaurer Kalkerde, welches bisweilen im Mörtel vorkommt, efslorescirt kohlensaures Natron, welches öfters, in Form einer feinen Wolle, alte Mauern an solchen Stellen bekleidet, wo sie gegen Regen geschützt sind.

d) Modificationen eigenthümlicher Verbindungsarten der Körper, die auf einander zu wirken kommen. Wenn 2 Körper, A und B, streben, sich zwischen einem dritten, C, zu theilen, dessen Menge zur Sättigung beider nicht hinreicht, so geschieht es, daß, wenn A zu B Verwandtschaft hat, sich A zwischen C und B theilt. Beispiel: Wenn gewisse Metallsalze, z. B. Goldchlorid oder Eisenchlorid, mit überschüssigem kaustischen Ammoniak vermischt werden, so würde sich eigentlich das Chlor zwischen dem Metall und dem Ammonium theilen, welches auch geschieht, so lange das Ammoniak nicht vorwaltet; dann aber theilt sich dieses so zwischen dem Chlor und dem Metall, daß man Salmiak und Knallgold, oder ammoniakhaltiges Eisenoxyd bekommt.

Zu dieser Modification können auch die veränderten

Zersetzungserscheinungen gerechnet werden, die in der Neigung gewisser Säuren, saure Salze zu bilden, ihren Grund haben, wodurch ihre neutralen Verbindungen von den schwächsten Säuren öfters zu sauren zersetzt werden; z. B. phosphorsaure Kalkerde, welche unauflöslich ist und eine so große Vereinigungs-Verwandtschaft besitzt, daß sie von keiner der stärkeren Salzbasen zersetzt werden kann, wird von sehr schwachen Säuren mit großer Leichtigkeit zersetzt, indem sie sich in saure phosphorsaure Kalkerde verwandelt, welche dann nur von stärkeren Säuren, nach Verhältniß ihrer Masse, mit ihrem ursprünglichen Verwandtschaftsgrade zusammengelegt, zersetzt werden kann.

Hieher gehört auch sowohl die Neigung gewisser Basen, mit verschiedenen Säuren basische Salze zu bilden, als sich mit anderen Salzen zu Doppelsalzen, sowohl neutralen als basischen, verbinden zu können. So z. B. kann eine Verbindung von Schwefelsäure mit Manganoxydul, Kupferoxyd, Talkerde u. m. a., von kaustischem Ammoniak nicht vollkommen niedergeschlagen werden, weil diese, obgleich ein jeder Partikel, der sich aus seiner Verbindung scheidet, sogleich unauflöslich wird, und also aufhört, durch seine anwesende Masse der Zersetzung entgegenzuarbeiten, sich mit dem Alkali in einem gewissen Verhältnisse zum Doppelsalze verbindet, welches von mehr zugesetztem Ammoniak nicht verändert wird. Bei der Lehre von den Salzen haben wir solche Beispiele gesehen.

Unter dem Namen: prädisponirende Verwandtschaft, hat man eine andere, zu dieser Modification gehörige Veränderung der Vereinigungs-Verwandtschaft aufgeführt. Diese ist folgende:

Wenn man zu den Verbindungen, AB und CB, einen dritten Körper, D, setzt, welcher auch zu B Verwandtschaft hat, jedoch in geringerem Grade als A oder C, so müßte sich, der Regel nach, kein DB bilden. Dieses geschieht dessen ungeachtet unter folgenden Umständen:

a) Wenn AB zu DB eine viel stärkere Verwandtschaft hat als zu CB, wobei D das stärkste C aus seiner Verbin-

dung mit B treibt, und dieses durch eine Verwandtschaft, zusammengesetzt aus der von D zu B und aus der von AB zu DB, deren Summe größer ist als die Summe der Verwandtschaft von C zu B und von AB zu CB. Beispiel: Die Zersetzung des Wassers bei der Auflösung von Eisen oder Zink in verdünnter Schwefelsäure. b) Wenn AB eine größere Verwandtschaft zu C½B als zu CB hat, so verbindet sich die andere Hälfte von B mit D zu DB, durch eine Verwandtschaft, die aus der von D zu B und der von AB zu C½B zusammengesetzt ist. Beispiel: Die Auflösung des Silbers in einer kochendheißen Auflösung von schwefelsaurem Eisenoxyd.

Es giebt gewiß noch mehrere Abänderungen der Verwandtschaftsgesetze, besonders bei der Zusammenwirkung mehrerer Körper; sie lassen sich jedoch alle auf die vorher angeführten einfacheren Beispiele zurückführen.

## 16 Geschichte der chemischen Proportionslehre.

Versuch der Theorie von den chemischen Erscheinungen, nämlich: Versuch einer theoretischen Ansicht von den chemischen Proportionen und dem chemischen Einflusse der Elektricität in der unorganischen Natur.

# I. Geschichte der Entwickelung der Lehre von den chemischen Proportionen.

Sobald man anfing, die Körper als aus einfachen Elementen zusammengesetzt zu betrachten, scheint man auch angenommen zu haben, dass in den zusammengesetzten Körpern gleiche äußere Charaktere und gleiche, innere Eigenschaften eine Verbindung aus denselben Elementen in denselben Proportionen anzeigen. Schon von den Philosophen der ältesten Zeiten, wo die Erfahrung als Grundlage der Speculation noch unzureichend war, findet man diese Idee angenommen. Sie macht schon einen Theil der Philosophie des Pythagoras aus, und Philon, Verfasser des unter den apocryphischen Büchern der heiligen Schrift aufgenommenen und wahrscheinlich unter Caligula's Regierung geschriebenen Buches der Weisheit, sagt im Cap. II. v. 22.: Gott hat Alles nach Maass, Zahl und Gewicht geordnet. Indessen hatten, bis auf unsere Zeit, die Philosophen nur eine dunkele Vorahnung von dieser Wahrheit; aber ohne Zweifel leitet sich von der Ueberzeugung der Richtigkeit einer solchen Idee der erste Versuch einer genauen chemischen Analyse her. Dieser Versuch ist nicht alt, und obgleich sich nicht mit Gewissheit bestimmen lässt, welcher der

erste Chemiker war, der, durch die Analyse eines Körpers, die Verhältnisse seiner Elemente zu bestimmen suchte, so ist doch so viel erwiesen, dass sich die Kunst, diese Verwche mit Genauigkeit anzustellen, erst aus der zweiten Hälfte des vorigen Jahrhunderts herschreibt; und nur ihrer Vervollkommnung verdanken wir die Theorie von den chemischen Proportionen.

Wenzel, ein deutscher Chemiker, scheint der erste gewesen zu sein, welcher seine Aufmerksamkeit auf diese Verhältnisse richtete und sie durch Versuche zu bestätigen wchte. Er unterwarf einer näheren Prüfung eine Erscheinung, welche den Chemikern schon aufgefallen war, das nandich zwei neutrale Salze ihre Neutralität beibebalten, nachdem sie sich gegenseitig zersetzt haben. Er legte die Resultate seiner Versuche in einer zu Dresden 1777 unter dem Titel: Lehre von der Verwandtschaft, herausgekommenen Schrift nieder, und zeigte, durch ungewöhnlich genaue Analysen, dass diese Erscheiaung davon abzuleiten sei, dass die relativen Verhältnisse wischen den Quantitäten von Alkalien und Erden, die eine gegebene Quantität von einer und derselben Säure sittigen, für alle Säuren dieselben sind; so daß, z. B. wenn salpetersaure Kalkerde durch schwefelsaures Kali zersetzt wird, das salpetersaure Kali und die schwefelsure Kalkerde, welche dadurch entstehen, ihre Neutralust berbehalten, werl die Quantität von Kali, welche on gegebenes Gewicht von Salpetersaure sättigt, sich zur Quantitat von Kalkerde, welche dieselbe Menge von Salpetersaure sattigt, verhalt, wie das Kali zur Kalkerde, die eine gegebene Quantität von Schwefelsäure sättigt. Die quantitativen Resultate von Wenzel's Versuchen and genauer, als die von irgend einem andern Chemiber seiner Zeit, und der größte Theil davon ist durch die seitdem angestellten besseren Analysen bestätigt worden. Dessen ungeachtet wurden sie kaum beachtet, und man nahm, auf die Autorität bekannterer Namen, weniger genane Resultate an, die übrigens mit der von Wenzel ogut erklärten Erscheinung im Widerspruche standen.

Bergmann, dessen Arbeiten eine so gerechte Berühmtheit erlangt haben, beobachtete ebenfalls die durch . die chemischen Proportionen hervorgebrachten Erscheinungen, und setzte sie in einer zu Upsala 1782 unter dem Titel: De diversa phlogisti quantitate in metallis, herausgekommenen Dissertation aus einander. Er führt darin eine große Anzahl von Versuchen über die gegenseitige Fällung der Metalle an, und folgert daraus: Phlogisti mutuas quantitates praecipitantis et praecipitandi ponderibus esse inversae proportionales. Bergmann arbeitete viel an der Entwickelung der Affinitätslehre, und bemühte sich, die Beibehaltung der Neutralität neutraler Salze, nach ihrer gegenseitigen Zersetzung, zu erklären; allein seine Analysen, die nicht so genau waren, wie die von Wenzel, enthüllten ihm nicht die schöne, von letzterem gefundene Erklärung.

Aber es ist vorzüglich J. B. Richter, Chemiker zu Berlin, dem wir die erste positive Erklärung über die chemischen Proportionen verdanken, die er auf zahlreiche Versuche, welchen dieser Gelehrte einen großen Theil seiner Zeit gewidmet zu haben scheint, gegründet hatte. Er bestrebte sich, in seiner chemischen Stöckiometrie, einem Werke, worin sich freilich seine Einbildungskraft nicht immer durch die Erfahrung leiten ließ, der Chemie eine rein mathematische Form zu geben. Ohne seine Irrthümer hier weiter zu berühren, wollen wir uns bloß mit seinen wesentlichen Arbeiten über die chemischen Proportionen beschäftigen. Man findet sie in einem von ihm herausgegebenen periodischen Werke: Ueber die neueren Gegenstände der Chemie, mit dem oben angeführten Motto aus dem Buche der Weisheit, auseinandergesetzt. Vorzüglich enthalten das 7., 8. und 9. Stück, von 1796 bis 1798, Erfahrungen über diesen Gegenstand, welche alle Aufmerksamkeit verdienen. Er prüft darin die von Wenzel beobachtete Erscheinung, und erklärt sie auf dieselbe Art, wie letzterer. Er sucht darin die relative Sättigungscapacität der Basen und Säuren zu bestimmen. Er bemerkt ferner, dass bei der gegenseitigen

Fällung der Metalle die Neutralität der Flüssigkeit nicht verändert wird, und er giebt davon eine Erklärung, die wir noch jetzt als richtig anerkennen.

Wenn man die Arbeiten Richter's über die chemischen Proportionen liest, so ist man verwundert, dass das Studium dieses Gegenstandes auch nur einen Augenblick habe vernachlässigt werden können. Indessen findet sich in Richter's Werken ein Umstand vor, welcher dazu beiträgt, den Eindruck davon auf den Leser zu schwächen; dass nämlich die quantitativen Resultate seiner Versuche nicht sehr genau sind. In seinen Vergleichungen geht er fast immer von der kohlensauren Thonerde aus, einer Verbindung, von der wir jetzt wissen, dass sie nicht bestehen kann. Seine Versuche bedyrften einer Wiederbolung, um den bei dem Leser natürlicherweise entstehenden Verdacht zu vernichten, dass sein Wunsch, sein System dadurch bestätigt zu sehen, Einfluss auf ihre Resultate gehabt habe. Uebrigens ist sein Styl eigenthümlich; er nimmt die Entdeckungen der antiphlogistischen Schule an, ohne sich entschließen zu können, die Sprache der Phlogistiker gänzlich zu verlassen; und indem er die Mitte zwischen beiden Partheien zu halten suchte, missfiel er beiden.

Man kann indessen annehmen, dass der Grund, warum die Chemiker eine Zeit lang den Arbeiten über die bestimmten Proportionen keine Aufmerksamkeit schenkten, vorzüglich in der großen Revolution lag, die um diese Zeit in der Theorie dieser Wissenschaft sich ereignete, und welche daraus zugleich mit dem Phlogiston alle schwankenden Speculationen verbannte, um an ihre Stelle das Besultat von Erfahrungen und Untersuchungen treten zu lassen. Das System von Lavoisier war fast, der alleinige Gegenstand des Nachdenkens der Chemiker, und der Kampf, welchen dieses System zu bestehen hatte, wandte ihren Geist von Allem ab, was nicht unmittelbar der neuen Theorie und ihrer Anwendung zur Erklärung der bekannten Thatsachen angehörte.

Dieses System wurde endlich allgemein angenommen,

seine entschiedensten Gegner erkannten seine Vorzüge vor denen von Stahl und Becher, und die meisten der jetzt lebenden Chemiker haben nach demselben die Wissenschaft studirt. Hierauf vertheilte sich die, lange auf diesen Punkt gerichtete Aufmerksamkeit, und man fing unter dem Geleite der neuen Theorie an, das Studium der Chemie auf alle Theile dieser Wissenschaft zu lenken. Man kann also sagen, dass die Entwickelung des Principes von den chemischen Proportionen eine Zeit lang durch die des antiphlogistischen Systemes, das zu derselben Zeit entstand, unterbrochen wurde.

Man findet in den Schriften von Lavoisier nichts Positives über die chemischen Proportionen, wenn man nicht dafür die von ihm gemachte Unterscheidung zwischen Lösung und Auflösung nehmen will; indem die eine in allen Verhältnissen statt haben kann, während die andere, die Natur des aufgelösten Körpers verändernd, nur bestimmte und unveränderliche Proportionen zulässt.

Einige Zeit nach der Gründung des Systems von Lavoisier, machte Berthollet, einer seiner berühmtesten Mitarbeiter, ein Werk, unter dem Titel: Essai de statique chimique, Paris 1802, bekannt, worin er, auf eine wahrhaft philosophische Weise, die chemischen Affinitäten und die davon abhängenden Erscheinungen auseinandersetzte. Er suchte in dieser Schrift zu zeigen, dass die thätigen Kräfte nicht so zahlreich seien, wie man es nach der Mannigfaltigkeit der Erscheinungen voraussetzen könnte; er zeigte, wie wahrscheinlich es sei, dass letztere durch die Wirkung einer und derselben Grundkraft hervorgebracht würden; so wie, dass die Krast, wodurch die Körper von der Erde angezogen werden, dieselbe ist, wie die, welche die Planeten in ihren Bahnen um die Sonne erhält. Er sah voraus, man werde einst dahin gelangen, die Wirkungen der ersteren dieser Kräfte eben so zu berechnen, wie man schon lange die Wirkungen der letzteren berechnet hat. Indem Berthollet diese Ideen entwickelte, bemühte er sich zu zeigen, dass der vorgebliche Unterschied zwischen Lösung und Auflösung in nichts enderem hesteht, als in den verschiedenen Graden von Kraft einer und derselben Affinität, indem der Grad der ersteren viel schwächer als der der zweiten sei. Die Elemente, sagte er, haben ihr Maximum und Minimum, über welches hinaus sie sich nicht verbinden können: aber zwischen diesen beiden Grenzen können sie es in allen Proportionen. Wenn sich die Körper in bestimmten und unveränderlichen Verhältnissen verbinden, so hängen diese Erscheinungen von anderen Umständen ab. wie von der Cohasion, wodurch eine Verbindung die Neigung hat fest zu werden, und von der Expansion, wodurch sie in den gasförmigen Zustand übergeht. Die bei ihrer Verbindung eine starke Condensation erleidenden Verbindungen vereinigen sich immer in bestimmten Proportionen; so z. B. verbinden sich Sanerstoffgas und Waserstoffgas nie anders als in einem einzigen Verhältnisse; bleiben aber, auf der anderen Seite, die verbundenen Elemente in demselben Zustande von Dichtigkeit, so finden die Verbindungen in allen Proportionen zwischen em Maximum und Minimum statt. Nach dieser Ansicht hängt die Unveränderlichkeit in den Verhältnissen der Elemente der Säuren, der Salze u. s. w., nur von der Krystallisation, der Niederschlagung, oder, wenn sie in gasförmigem Zustande sind, von der Condensation ab. Berthollet stellte eine Menge sinnreicher Versuche an, un die Wahrheit dieser Behauptung zu zeigen; und wenn wir auch jetzt finden, daß sie nicht hinreichend genügend die Menge der durch neuere Arbeiten entdeckten Thatsachen erklärt, so muß man doch gestehen, daß dieser Gebirte seine Meinungen, so wie die Thatsachen, auf welthe or sie stützt, mit einer Klarheit und einem Scharfsane auseinandergesetzt hat, die zur Ueberzeugung hinreißen können. Bei Prüfung der Angaben von Richter über die Sättigungscapacitäten der Basen und Säuren, fand a andere Zahlen, wie letzterer.

Berthollet bewies auf eine entscheidende Art, daß die Intensität der chemischen Thätigkeit der Körper unter

einander nicht bloß von dem Grade ihrer Affinität herrührt, sondern dass sie auch von der Quantität des sie ausübenden Körpers, das heisst von der Masse abhängt. Diese Erscheinung findet indessen nur statt, wenn die Körper, welche sich mit einander zu verbinden streben, und die daraus entspringenden neuen Verbindungen in gegenseitiger Berührung bleiben, d. h. wenn sie ihre flüssige Form oder ihren aufgelösten Zustand beibehalten\*). Berthollet's Statique chimique veranlasste zwischen ihm und Proust einen Streit über die bestimmten Proportionen mehrerer Verbindungen, merkwürdig sowohl durch die Gründlichkeit der Argumente beider Partheien, als durch den gemässigten Ton, womit er gesührt wurde. Man glaubte anfangs, dass die bei Flüssigkeiten constanten Wirkungen der Thätigkeit der chemischen Masse sich auch auf feste Verbindungen, wie auf die Metalloxyde, erstrecken könnten, indem man annahm, dass zwischen dem Maximum und Minimum der Oxydation eines Metalles eine unbestimmte Anzahl von Stufen statt finden könne. Proust bestrebte sich vorzüglich, die Unrichtigkeit dieser Idee zu beweisen, und zeigte, dass die Metalle sowohl mit dem Schwefel als mit dem Sauerstoff nur eine oder zwei Verbindungen in bestimmten und unveränderlichen Proportionen hervorbringen, und dass alle Zwischenstufen, welche man beobachtet zu haben glaubte, in der That nur Gemenge der beiden bestimmten Verbindungen seien. Berthollet vertheidigte sich mit einem Scharfsinne, welcher die Leser in ihrem Urtheile zweifel-

Dieser Umstand scheint dem Principe der allgemeinen chemischen Proportionen nicht günstig zu sein; er wäre sogar damit in völligem Widerspruche, wenn nicht erwiesen werden könnte, daß die Verbindung eines festen Körpers mit einer Flüssigkeit, welche denselben ohne Veränderung seiner chemischen Eigenschaften auflöst, verschieden ist von einer sogenannten chemischen Verbindung; z.B. der Salpeter verbindet sich mit dem Wasser in einer Auflösung dieses Salzes auf eine ganz andere Art, wie die gewöhnliche kohlensaure Talkerde mit einer gewissen Menge Wassers verbunden ist, das einen wesentlichen Bestandtheil davon ausmacht, das ihr aber keinen flüssigen Zustand und keine Auflöslichkeit ertheilt.

haft machte, selbst wenn eigene Erfahrung ihnen zu Gunsten der Meinungen von Proust sprach; aber die große Masse der nachher angestellten Analysen entschied endlich die Frage zu Gunsten der Ansicht des letzteren Gelehrten.

Binige Zeit vor den Arbeiten von Richter und Berthollet hatte Higgins, ein irländischer Gelehrter, ein Werk, unter dem Titel: A comparative view of the phlogistic and antiphlogistic theories (1789), herausgegeben, in welchem er unter einem neuen Gesichtspunkte die verschiedenen zwischen denselben Körpern möglichen Verbindungsgrade betrachtete. Er stellte darin die Idee auf, dass die Körper aus Partikeln oder Atomen zusammengesetzt seien. Nach ihm bringt ein neues Atom von Sauerstoff, wenn es einem Oxyde, d. h. einem, aus einem Atom Radikal, und einem Atom Sauerstoff zusammengesetzten Körper, noch zugefügt wird, eine neue Oxydationsstufe hervor. Indessen schien Higgins selbst wenig Gewicht auf diese Hypothese zu legen, deren Wahrheit er außerdem durch keinen analytischen Versuch zu erweisen suchte; er ahnete nicht einmal die multipeln Verhältnisse, welche davon eine nothwendige Folge sind. Sein Werk erregte wenig Aufmerksamkeit und gerieth bald in Vergessenheit \*).

Funszehn Jahre nachher stellte John Dalton dieselbe Idee wieder auf; er machte aber davon eine ausgedehntere Anwendung auf die chemischen Erscheinungen, und suchte sie durch die Resultate besserer Analysen zu bekrästigen. Die ersten, von Dalton über diesen Gegenstand herausgegebenen Schriften, setzten sie nicht so klar aus einander, dass sie große Ausmerksamkeit erregt hätten, und nur wenige Chemiker erkannten ihre Tendenz. In Nicholson's Journal ließ Dalton 1807 eine kleine

<sup>\*)</sup> Dreissig Jahre später bemühte sich Higgins zu erweisen, dass er durch diese Hypothese, von der er nur eine sehr beschränkte Anwendung gemacht hatte, Ansprüche habe als der Entdecker der multipeln Proportionen zu gelten.

Tabelle von den absoluten Gewichten einiger Körper, d. h. über die relativen Mengen, in welchen sich die Körper vorzugsweise verbinden, oder über die relativen Gewichte ihrer Atome, einrücken. In dem folgenden Jahre gab er den ersten Band eines neuen Systems der Chemie, unter dem Titel: New System of chemical Philosophy, wovon der zweite Band 1810 erschien, heraus. Nach diesem Systeme sind die Körper aus Atomen zusammengesetzt; und ein Atom eines Elementes kann sich mit 1,  $\frac{1}{2}$ , 3 etc. Atomen eines anderen Elementes, aber nicht mit Zwischenstufen oder Brüchen von Atomen, verbinden. Eben so kann sich ein Atom eines zusammengesetzten Körpers mit 1, 2, 3 etc. Atomen eines anderen zusammengesetzten Körpers verbinden. Diese Hypothese wurde hernach durch zahlreiche Versuche bestätigt, und man kann ohne Uebertreibung sagen, dass diess einer der größten Schritte ist, welchen die Chemie zu ihrer Vervollkommnung gemacht hat. Dalton nimmt an, dass sich die elementaren Atome vorzugsweise eines mit einem verbinden, und so oft wir nur eine einzige Verbindung zwischen zwei Substanzen kennen, betrachtet er sie als aus einem Atom einer jeden zusammengesetzt. Giebt es mehrere, so betrachtet er die erste zusammengesetzt, z. B. aus A+B, die zweite aus A+2B, die dritte aus A+3B u. s. w. In seinem neuen System der Chemie hat Dalton die oxydirten Körper untersucht, und giebt die, nach ihm darin enthaltene Anzahl von Atomen an. Indessen scheint dieser ausgezeichnete Gelehrte in dieser Arbeit zu wenig von der Erfahrung ausgegangen zu sein, und vielleicht ist er nicht mit hinreichender Vorsicht zu Werke gegangen, indem er die neue Hypothese auf das chemische System anwandte. Es hat mir geschienen, als könne man bei der kleinen Anzahl der von ihm angegebenen Analysen bisweilen das Bestreben des Operators, ein gewisses Resultat zu erhalten, bemerken; und gerade davor hat man sich nicht genug in Acht zu nehmen, wenn man Beweise für oder gegen eine vorgefaste Theorie sucht. Dessen ungeachtet gebührt Dalton die Ehre der Entdeckung von diesem Theile der chemischen Proportionen,

welche wir die multipeln Proportionen nennen, und die keiner seiner Vorgänger beobachtet hatte. Sie machen, so zu sagen, die Basis der chemischen Proportionen aus; de sind aber nicht die ganze Theorie davon, und reichen nicht aus, die Erscheinungen der chemischen Proportionen, so wie wir sie beobachtet haben, zu bestimmen, wie man weiter unten sehen wird. Zu derselben Zeit, als Dalton sein System herausgab, lehrte er es auch öffentlich in England, und dieß, so wie eine von Wollaston über die multipeln Proportionen der Oxalsäure in ihren drei Verbindungen mit dem Kali in Nicholson's Journal, im November 1808 bekannt gemachte Abhandlung, lenkte die Aufmerksamkeit der Chemiker immer allgemeiner auf diesen Theil der Wissenschaft.

Bei einer Arbeit über die Eudiometrie fanden Humboldt und Gay-Lussac im J. 1806, dass sich ein Volum Sauerstoffgas mit zwei Volumen Wasserstoffgas zu Wasser verbinden. Bei Fortsetzung der Untersuchungen, welche diese Beobachtung veranlasst hatte, entdeckte Gay-Lussac einige Zeit nachber, dass sich die gasförmigen Körper im Allgemeinen auf eine solche Weise verbinden, dass ein Maass Gas 1, 15, 2, 3 u. s. w. Maass eines anderen Gases absorbirt, das beißt, daß sich die Gase entweder zu gleichen Volumen verbinden, oder dass das Volum des einen ein Multipel von dem des anderen ist. Seine Abhandlung: Sur la combinaison des substances sazeuses les unes avec les autres, findet sich in den Mémoires d'Arcueil. T. 2. Paris 1809. Wenn man Atom statt Volum segt, und man sich die Körper in festem, statt in gasförmigem Zustande vorstellt, so findet man in der Entdeckung von Gay-Lussac einen der mmittelbarsten Beweise zu Gunsten der Hypothese von Dalton. Gay-Lussac begnügte sich damit, die Verhaltnisse, in welchen sich die gasförmigen Substanzen verbaden, gezeigt zu haben, welche Verbindungen, nach der Statique von Berthollet, immer in bestimmten Proportionen statt finden sollten, und machte keine allgemeihere Anwendung von dieser Entdeckung.

Daiton, statt mit der Bestätigung, womit die Ver-

suche Gay-Lussac's seine speculativen Versuche krönten, zufrieden zu sein, wollte zeigen, daß sich dieser Gelehrte geirrt habe, und daß sich die gasförmigen Körper nicht in gleichen Maaßtheilen verbänden. Indessen wurden Gay-Lussac's Versuche durch die anderer Chemiker bestätigt, und jetzt hält man die von ihm daraus abgeleiteten allgemeinen Resultate für völlig erwiesen. Auch bei den Untersuchungen über die gegenseitige Fällung der Metalle, erhielt er dieselben Resultate wie Bergmann und Richter.

Endlich, um diese kleine historische Aufstellung der auf die chemischen Proportionen Bezug habenden Arbeiten zu beschließen, muß ich noch hinzufügen, daß ich mich seit dem Jahre 1807 anhaltend mit ihrem Studium beschäftigt habe. Die aus meinen Arbeiten über diesen Gegenstand entsprungenen, verschiedenen Abhandlungen findet man in dem schwedischen Werke: Afhandlingar i Fysik, Kemi och Mineralogi. T. 3, 4, 5 und 6. so wie auch in den Abhandlungen der Akademie der Wissenschaften zu Stockholm, für das Jahr 1813.

Da ich beabsichtigte, ein Lehrbuch der Chemie herauszugeben, ging ich, unter anderen, nicht allgemein gelesenen Werken, auch die Abhandlungen von Richter durch, von denen oben die Rede war. Ich erstaunte über das darin verbreitete Licht hinsichtlich der Zusammensetzung der Salze und der gegenseitigen Fällung der Metalle, woraus man noch keinen Vortheil gezogen hatte. Aus den Untersuchungen von Richter geht hervor, dass man, vermittelst guter Analysen von einigen Salzen, mit Genauigkeit die Zusammensetzung aller anderen berechnen könne. Ich gab in meinem Lehrbuche Th. I. p. 398., der ersten Ausgabe von 1807, eine kurze Uebersicht davon, und nahm mir zugleich vor, die Analyse von einer Reihe von Salzen zu machen, wodurch die Analyse der anderen über-Hüssig werden würde. Es ist klar, dass wenn man alle von einer Säure, z. B. alle von der Schwefelsäure mit allen Basen, und alle von einer Base, z. B. von der Baryterde mit allen Säuren, gebildeten Salze analysirt, man die nöthigen Data haben wird, um die Zusammensetzung aller, durch eine doppelte Zersetzung, mit Beibehaltung ihrer Neutralität, gebildeten Salze zu berechnen. Während der Ausführung dieses Vorsatzes entdeckte H. Davy die Zusammensetzung der Alkalien. Ich fand, so wie andere Chemiker, dass das Ammoniak an dem negativen Pole der elektrischen Säule einen mit den Eigenschaften eines Metalles begabten Körper gebe, und ich zog daraus den Schluss, dass dieses Alkali ebenfalls als ein Oxyd betrachtet werden müsse, dessen Sauerstoffmenge, wiewohl unmöglich durch einen unmittelbaren Versuch zu bestimmen, nach den oben erwähnten Fällungs-Erscheinungen der Metalle berechnet werden müsse. Das Studium dieer Erscheinungen musste daher zu meinen Untersuchungen gehören, und als ich von Dalton's Ideen über die multipeln Proportionen Kenntniss batte, fand ich in der Anzahl von Analysen, wovon ich schon die Resultate hatte, eine solche Bestätigung dieser Theorie, dass ich mich nicht enthalten konnte, die erwähnten Erscheinungen zu untersuchen; und auf diese Art vergrößerte sich der Plan meiner, über einen anfangs nur sehr begränzten Theil der chemischen Proportionen unternommenen Arbeit immer mehr und umfasste endlich die Proportionen in ihrer ganzen Ausdehnung, von der ich, bei dem Anfange meiner Versuche, weit entfernt war, mir eine richtige Idee zu machen. Sie gaben anfangs ganz andere Resultate, als ich erwarten zu müssen glaubte. Bei Wiederholung derselben und durch Abanderung der dabei befolgten Methoden entdeckte ich die begangenen Fehler; durch die Kenntniss meiner eigenen Irrthümer aufgeklärt und mit Hülfe beszerer Methoden fand ich endlich eine große Uebereinstimmung zwischem dem Resultate der Analysen und den Berechnungen der Theorie. Die Vergleichung dieser Resultete entwickelte stufenweise neue Ansichten, die erwiesen werden mussten, so dass die Arbeit an Umfang und vielleicht auch an Wichtigkeit zunahm.

## II. Ueberblick der Theorie von den chemischen Proportionen und ihrer Ursache.

Jede Theorie ist nichts Anderes, als eine Art, sich das Innere der Erscheinungen vorzustellen. Sie ist zulässig und ausreichend, so lange sie die bekannten Thatsachen erklären kann. Sie kann indessen unrichtig sein, obgleich sie in einer gewissen Periode der Entwickelung der Wissenschaft derselben eben so gut wie eine wahre Theorie dient. Die Anzahl der Erfahrungen vermehrt sich; man entdeckt Thatsachen, die sich nicht mehr mit der Theorie vereinigen lassen, man ist genöthigt eine andere, auf diese neuen Thatsachen passende Erklärung zu suchen, und so wird man wahrscheinlich von Jahrhundert zu Jahrhundert die Vorstellungsarten von den Erscheinungen in den Wissenschaften verändern, ohne vielleicht je die wahren zu treffen; aber selbst wenn es unmöglich wäre, dieses Ziel unserer Arbeiten zu erreichen, müssen wir uns nicht weniger anstrengen, uns ihm zu nähern.

Bei der, von jeder rein theoretischen Speculation unzertrennlichen Ungewisheit, geschieht es bisweilen, dass zwei verschiedene Erklärungen statt sinden können; dann wird es nothwendig, sie beide zu studiren, und wenn auch unsere Ungewisheit dadurch vermehrt wird, so wird sie doch nicht die zur Aufsindung der Wahrheit gemachten Anstrengungen vermindern, weil der wahre Gelehrte, der sich mehr bestrebt zu wissen, was ist, als zu glauben, die Wahrscheinlichkeiten studirt, und keiner Meinung den Vorzug giebt, wenn er nicht auf entscheidenden Beweisen beruht.

Die Wissenschaften erfordern immer eine Theorie, um unsere Ideen in eine gewisse Ordnung zu bringen, ohne welche die Einzelnheiten zu schwer zu behalten wären. Wir haben eine Theorie, wenn sie alle bekannten Thatsachen erklärt. Wenn sie einmal allgemein angenommen ist, so ist es für die Wissenschaft oft sehr nützlich, zeigen zu können, dass die Erscheinungen noch eine an-

dere Erklärung zulassen; aber daraus folgt nicht, daß die erste als unrichtig betrachtet werden müsse, und es ist immer eine tadelnswerthe Neuerung, eine schon angenommene Erklärungsart mit einer neuen zu vertauschen, deren Richtigkeit nicht auf größere Wahrscheinlichkeiten gegründet ist. Es ist daher nothwendig, zuvor zu beweisen, daß die allgemein angenommene unrichtig und daber eine andere nothwendig sei. Hinsichtlich der an ihre Stelle gesetzten läßt sich nichts Anderes beweisen, als daß nie mit den zur Zeit bekannten Thatsachen besser übereinstimme.

Die Entdeckungen über die chemischen Proportionen und über den durch die Elektricität auf die chemischen Affinitäten ausgeübten Einflus erfordern eine Aenderung in der jetzigen Erklärungsweise der Erscheinungen, und hierdurch wird der Versuch, eine neue, mit den Thatsachen besser im Einklange stehende zu sinden, gerechtfertigt.

Nachdem man sich überzeugt hat, daß sich die Elemente, vorzüglich in der unorganischen Natur, in gewissen einfachen und bestimmten Proportionen, zwischen welchen keine Zwischenstufen statt finden, mit einander vereinigen, muß man eine Idee von der Ursache dieser merkwürdigen Erscheinung zu bekommen suchen.

Die speculative Philosophie gewisser deutscher Schulen schaf, als sie sich auf die Theorien der Naturwissenschaften auszudehnen anfing, nicht ohne ein gewisses Vorgefühl der Wahrbeit, ein neues System, welches man das dynamische nannte, weil es als Grundsatz aufstellte, die Materie sei das Resultat zweier, einander in entgegengesetzter Richtung entgegenstrebender Kräfte, wovon die eine contractiv, und die andere expansiv sei, und wovon die erstere, wenn sie die andere gänzlich überwände, die Materie des Universums zu einem mathematischen Punkt reduciren würde. Diese Theorie nimmt an, daß sich die Elemente, im Augenblicke ihrer chemischen Vereinigung, gegenseitig durchdringen, und daß die Neutralisation ihrer chemischen Rigenschaften, welche meistens das Resultat

dessen alle Wahrscheinlichkeiten wohl beachten, so haben wir allen Grund, uns die elementaren Körper unter einer zushärischen Gestalt vorzustellen, weil diese diejenige ist, welche die Materie annimmt, wenn sie nicht mehr dem Einflusse fremder Kräfte ausgesetzt ist.

Von einer anderen Seite müssen wir uns die Atome der zusammengesetzten Körper unter einer bestimmten, nicht sphärischen Gestalt vorstellen, welche von der Zahl der elementaren Atome und ihrer gegenseitigen Stellung abhängig ist. Es ist möglich, dass die Atome der verschiedenen elementaren Körper verschiedene Größe haben, es ist aber auch möglich, dass sie gleich groß sind \*).

'\*) Was die relative Größe der einfachen Atome betrifft, so haben wir gewiß gar keine soliden Gründe, auf welche wir unsere Vermuthungen stützen könnten. Vielleicht haben sie alle eine gleiche Größe; aber in diesem Falle ist es schwer einzusehen, warum sie nicht alle gleich schwer sind, um so mehr, da die Pendel-Versuche von Newton zeigen, dass dieselbe Quantität von Materie immer gleich gravitirt; und bei den Atomen kann die Verschiedenhelt nicht durch die Porosität der Materie erklärt werden. Vielleicht sind sie auch, innerhalb gewisser Grenzen, von verschiedenen Größen; und hieraus kann die Verschiedenheit in den regelmäßigen Gestalten, welche der größte Theil der unorganischen Verbindungen annimmt, kommen; denn wenn alle Atome absolut dieselbe Größe hätten, so müßte eine gleiche Anzahl verschiedener auf dieselbe Art verbundener Atome, eine der, der zusammengesetzten Atome ähnliche Form geben; so dass z. B. die integrirenden Molecule der wasserfreien schwefelsauren Kalkerde, der schwefelsauren Baryterde und schwefelsauren Strontianerde vollkommen dieselbe Form haben müsten, weil darin die Anzahl einfacher Atome wahrscheinlich dieselbe ist, und sie auch auf dieselbe Art verbunden sind. Mitscherlich hat gezeigt, dass diess in einem gewissen Grade statt findet, wodurch Verbindungen aus ungleichen Elementen entstehen, welche dieselbe Krystallform haben, wenn sie dieselbe Anzahl von Atomen enthalten. Wir werden weiter unten auf diesen wichtigen Geganstand zurückkommen. — Zugleich kommt es. darauf an, zu wissen, ob die Größe dieser Atome in umgekehrtem Verhältnisse zu ihrem Gewichte steht, was indessen nicht wohl annehmbar zu sein scheint; denn in diesem Falle müßte das Atom des Platins 1821 Mal, und das des Sauerstoffs 16 Mal größer sein als das Atom des Wasserstoffs. Wir finden, im Gegentheil, dass bei der Krystallisation des Wassers (welches wir aus zwei Atomen Wasserstoff und einem Atom Sauerstoff zusammengesetzt

Nie Größe der zusammengesetzten Atome dagegen muß er verschieden sein, wegen der Anzehl elementarer tome, woraus sie bestehen; denn es ist klar, dass das A + 2 B zusammengesetzte Atom einen größeren Raum mehmen muss, als das aus A + B.

Je mehr sich übrigens die Einbildungskraft, ohne die fahrung zu Rathe zu ziehen, freien Lauf läßt in dem ofbaue ihrer Theorien, um so weniger verdienen sie atrauen. Man muß sich wohl büten, sie weiter hinaus erstrecken, als zur Erklärung der Erscheinungen nothendig ist; aus diesem Grunde werden wir von dieser tte unsere hypothetischen Forschungen nicht weiter ver-

Die Vorstellung von Atomen widerstreitet der von gegenseitigen Durchdringung der Körper. Nach sjenigen Vorstellungsart von den Atomen, welche wir Corpusculartheorie nennen, besteht die Vereining in der Juxtaposition der Atome, welche von einer aft abhängig ist, die zwischen verschiedenartigen Atoa die chemische Verbindung, und zwischen gleicharti-Atomen den mechanischen Zusammenhang (Cohäsion) wirkt. Wir werden weiter unten auf unsere Vermuangen über diese Kraft zurückkommen. Wenn sich zwei ome von verschiedenen Körpern verbunden haben, so springt daraus ein zusammengesetztes Atom, von dem r annehmen, dass die die Vereinigung bewirkende Kraft andlich viel Mal die Wirkung aller Umstände übertrifft, che die verbundenen Atome mechanisch zu trennen be-

betrachten) die Gestalt, welche es annimmt, Winkel babe, wolche denjenigen gleich sind, die aus der Juxtaposition dreier gleich großer Kugeln entspringen, oder welche man bei einer Krystallform finder, die aus der Vereinigung mehrerer aus gle chen Augeln zusammengesetzter Molecule entsteht. Erwägt man daher die verschiedenen Grunde, auf welchen unsere Vermuthungen iber diesen Gegenstand beruhen konnten, so findet man keinen von solchem Uebergewicht, um den Ausschlag auf einer Seite geben zu konnen. Des forigeseizte Studiam der Krystallotomie der primitiven Gestalten und der integrirenden Molecule wird ohne Zweifel mit der Zeit anzere Einzichten in der Hinzicht vermehren.

streben. Dieses zusammengesetzte Atom muß als eben so mechanisch untheilbar betrachtet werden, wie das elementare Atom.

Diese zusammengesetzten Atome verbinden sich mit anderen zusammengesetzten Atomen, woraus noch zusammengesetztere Atome entspringen. Verbinden sich diese mit anderen, so entstehen Atome von einer noch complicirteren Zusammensetzung. Es ist nothwendig, diese verschiedenen Atome unterscheiden zu können. Wir werden sie in Atome der ersten, zweiten, dritten u. s. w. Ordnung eintheilen. Die Atome der ersten Ordnung sind aus einfachen elementaren Atomen zusammengesetzt; sie sind von zweierlei Art, organische und unorganische. Diese enthalten nie mehr als zwei Elemente; jene enthalten, mit wenigen Ausnahmen, wenigstens drei. Die zusammengesetzten Atome der zweiten Ordnung entspringen aus zusammengesetzten Atomen der ersten Ordnung; die Atome der dritten aus denen der zweiten u. s. w. Zum Beispiel: Schwefelsäure, Kali, Thonerde und Wasser sind alle zusammengesetzte Atome der ersten Ordnung, weil sie nur aus dem Radikal und Sauerstoff bestehen; schwefelsaures Kali und schwefelsaure Thonerde sind zusammengesetzte Atome der zweiten Ordnung; der trockene Alaun, welcher eine Verbindung dieser beiden letzteren Salze ist, bietet ein Beispiel von einem Atom der dritten Ordnung dar, und endlich kann der krystallisirte Alaun, der mehrere mit einem Atome vom Doppelsalze verbundene Atome Wasser enthält, als ein Beispiel von zusammengesetzten Atomen der vierten Ordnung angeführt werden. Man weiß noch nicht, bis zu welcher Zahl die Ordnungen steigen können. Die Affinität zwischen den zusammengesetzten Atomen nimmt sehr schnell ab, in dem Maasse als sich die Anzahl der Ordnungen vermehrt, und der Verwandtschaftsgrad, der sich noch bei den Atomen der dritten Ordnung findet, ist meistens zu schwach, um bei den schnellen und gestörten Operationen in unseren Laboratorien bemerkt werden zu können. Diese Affinität offenbert sich gewöhnlich nur in den Verbindungen, welche sich während des langsamen und ruhigen Ueberganges unserer Erde in den festen Zustand bildeten, das heißt in den Mineralien. Um ihre Natur recht zu kennen, wäre es wichtig zu wissen, bis wie weit die Vereinigung der zusammengesetzten Atome gehen könne, und welches die letzte Ordnung sei. Was die organischen Atome betrifft, so weiß man eben so wenig, in wie viel verschiedenen Ordnungen sie sich, sowohl unter sich als mit zusammengesetzten unorganischen Atomen, verbinden können.

Wenn es selbst hinreichend erwiesen wäre, dass die Körper, wie wir eben erwähnten, aus untheilbaren Atomen zusammengesetzt wären, so folgte daraus nicht, dass die Erscheinungen der chemischen Proportionen, zumal die, welche wir in der unorganischen Natur beobachtet baben, nothwendigerweise statt finden müssen. Es bedarf noch des Vorhandenseins gewisser Gesetze, welche die Verbindungen der Atome ordnen und ihnen gewisse Grenzen bestimmen; denn es ist klar, dass wenn sich eine unbestimmte Anzahl von Atomen eines Elementes mit einer ebenfalls unbestimmten Anzahl von Atomen eines anderen Elementes verbinden könnte, es eine unendliche Anuhl von Verbindungen gäbe, zwischen welchen der Unterschied der relativen Menge der constituirenden Theile meistens zu klein wäre, um, selbst bei unseren genauesten Versuchen, bemerklich zu sein. Es sind also vorwiglich diese Gesetze, von welchen die chemischen Proportionen abhängen.

Wir wollen nun die Verhältnisse durchgehen, in welchen sich einfache und zusammengesetzte Atome in der morganischen Natur, nach den bisher gemachten Erfahrungen, verbinden.

- A. Verhältnisse, in welchen sich die Atome einfacher Körper verbinden.
- 1) Ein Atom von einem Element verbindet sich mit 1, 2, 3 etc. Atomen eines anderen Elementes.

Welches die höchste Anzahl von Atomen ist, welche sich auf diese Weise mit einem Atom verbinden kann, ist unbekannt. Gehen wir von der mechanischen Vorstellung von sphärischen Atomen aus, so kann eine Kugel von nicht mehr als 12 gleich großen Kugeln berührt werden, die sie dann von allen Seiten umschließen. Betrachten wir die Sauerstoff-Verbindungen, welche am besten untersucht sind, so sinden wir keine bestimmten höheren Verbindungsgrade als 1 Atom Radikal mit 3 Atomen Sauerstoff. Aber unter den Verbindungen des Schwefels haben wir einige, die höher gehen, z. B. mit Arsenik, und in den graphitartigen Verbindungen des Eisens, Mangans und Nickels mit Kohlenstoff, scheint der letztere in einer großen Anzahl von Atomen enthalten zu sein; aber alle diese Verbindungen, in welchen ein Atom vom einen Elemente mit mehr als 4 Atomen vom anderen verbunden ist, sind in der unorganischen Natur schon Seltenheiten, welche sich von den gewöhnlicheren Verhältnissen entfernen.

Bei diesen Verbindungen ist das elektropositive Element gewöhnlich Einheit, und das elektronegative ist darin zu mehreren Multipeln enthalten. Jedoch ist diess keine allgemeine Regel, denn wir haben Verbindungen von z. B. einem Atom Schwefel mit 8 Atomen Eisen (erste Schwefelungsstufe des Eisens, T. II. p. 363.), und von einem Atom Schwefel mit 12 Atomen Arsenik im schwarzen oder braunen Schwefelarsenik (ebendaselbst p. 44.), in welchen beiden der Schwefel das negative Element ist.

Bei unseren ersten Forschungen über die chemischen Proportionen in der unorganischen Natur, sah es anfangs aus, als wäre es der Hauptcharakter der unorganischen Verbindungsweise gewesen, dass in jede Verbindung ein Element nur zu einem Atom eingehen würde. Die Erfahrung hat uns nachher gelehrt, dass dem nicht so ist, dass aber die Anzahl der Verbindungs-Verhältnisse nur sehr geringe ist, und dass zu dem, was ich schon angeführt habe, nur Folgendes noch gefügt werden kann:

2) Zwei Atome eines Elementes können sich

mit 3 und mit 5 Atomen eines anderen Elementes verbinden, wobei es am gewöhnlichsten das elektropositive Element ist, welches die 2, und das elektronegative, welches die 3 und die 5 Atome ausmacht.

Aber hierbei entsteht eine höchst interessente Frage, die wir zwar noch nicht mit voller Gewissheit beantworten können, deren Berührung aber doch von großer Wichtigkeit ist: Giebt es zusammen gesetzte Atome, welche aus 2 Atomen vom einen Elemente und 2 Atomen vom anderen bestehen, oder aus 2 Atomen vom einen Elemente und 4 oder 6 Atomen vom anderen, welche nicht aus der geringeren Ansahl 1 Atom mit 1, 1 Atom mit 2 und 1 Atom mit 3 bestehen können?

Wasser besteht aus zwei Atomen Wasserstoff und einem Atom Sauerstoff. Wenn dasselbe ein Atom Sauerstoff aufnimmt, so wird das Wasserstoffsuperoxyd gebildet. Entstehen nun 2 Atome Wasserstoffsuperoxyd, zusammengesetzt aus einem Atom eines jeden Elementes, oder nur ein Atom, zusammengesetzt aus zwei eines jeden Elementes?

Ammoniak besteht, dem Gewichte nach, aus einem Atom Stickstoff und 3 Atomen Wasserstoff, welche, wie wir später sehen werden, dasselbe sind, wie 1 Volumen Stickstoff und 3 Volumen Wasserstoff, condensirt von 4 Volumen zu zwei (Th. I. p. 788.), so daß das Ammoniak 1; Mal sein Volum Wasserstoffgas enthält. Vergleichen wir die Quantitäten Ammoniaks, welche sich mit der einem Atomgewicht entsprechenden Quantität einer Saure, z. B. Schwefelsäure oder Kohlensäure, verbinden, mit wenigen Worten, die Quantität Ammoniaks, welche mit den Sauren neutrale Salze giebt, mit ihrem Atomgewicht, so finden wir, dass sie 2 Atome Stickstoff und 6 Atome Wasserstoff enthält, gleich wie die Quantität Salpetersäure, wovon das Atomgewicht der Basen gerade neutralisirt wird, 2 Atome Stickstoff und 5 Atome Sauersoff enthält. Hat man dann nicht eben so gut Ursache, amenchmen, 1 Atom Ammoniak bestehe aus 2 Atoman

Stickstoff und 6 Atomen Wasserstoff, als wir anneament dass das Atom der Salpetersäure aus 2 Atomen Stickstoff und 5 Atomen Sauerstoff bestehe, was nicht bestritten werden kann.

Oxydirte Chlorsäure. Betrachten wir die Verbindungen des Chlors, so finden wir, dass sich 2 Vol. Chlor mit 1, 3, 5 und 6 Vol. Sauerstoff verbinden, von welchen das letztere die oxydirte Chlorsäure ist. Ich habe im I. Th. p. 513. angeführt, dals Stadion annahm, sie enthalte 7 Vol. Sauerstoff; aber es ist leicht aus seinen eigenen Angaben zu bestimmen, dass sie nur 6 enthält. Ich habe gefunden, dass 100 Th. chlorsaures Kali 39,15 Th. Sauerstoffgas geben, d. h. dass 100 Theile Chlorkalium 64,339 Th. Sauerstoff entsprechen. Stadion fand, das 100 Th. oxydirt chlorsaures Kali 44 Th. Sauerstoffgas und 56 Th. Chlorkalium geben, d. h. dass 100 Th. Chlorkalium 78,571 Th. Sauerstoff entsprechen. Die ersteren 64,339 sind 5 Atome Sauerstoff, weil die Säure ihren ganzen Gehalt von Sauerstoff fahren ließ, und 64,339: 78,574 =5:6,11, also so weit von 7 und so nahe an 6, daß die letztere Zahl dadurch vollgültig dargethan wird. Wir werden unten ausführlicher erfahren, dass das Product vom procentischen Sauerstoffgehalt einer Säure, dividirt mit ihrer Sättigungscapacität, die Anzahl von Sauerstoffatomen in der Säure ausdrückt, so dass eine Säure, welche in neutralen Salzen 3 oder 5 Mal den Sauerstoff der Basis enthält, auch 3 oder 5 Atome Sauerstoff hat. Dieses Verhältniss findet auch bei der oxydirten Chlorsäure statt; denn sie sättigt eine Quantität Basis, deren Sauerstoff 1 von dem der Säure ist, und sie hinterläßt bei der Zersetzung des Salzes ein neutrales Chlormetall. muss daher diese Säure als aus 2 Atomen Chlor und 6 Atomen Sauerstoff zusammengesetzt betrachten, so wie die Chlorsäure aus 2 Atomen Chlor und 5 Atomen Sauerstoff besteht. - Ein gleiches Verhältniss findet sich bei der antimonichten Säure. Antimon hat 3 Oxyde, in welchen sich der Sauerstoff wie 3, 4 und 5 verhält, und in denselben sind, nach dem was ich später anführen werde,

wahrscheinlich 2 Atome Radikal verbunden mit 3, 4 und 5 Atomen Sauerstoff. Das mittelste derselben, oder die antimonichte Säure, kann man zusammengesetzt betrachten entweder aus 1 Atom Antimon und 2 Atomen Sauerstoff, oder aus 2 von ersterem und 4 von letzterem. Die letztere Ansicht wird durch die Sättigungscapacität der antimonichten Säure gerechtfertigt, welche ‡ von ihrem Sauerstoffgehalt ist, so wie die der Antimonsäure ‡ von ihrem Sauerstoffgehalt ist.

Aber diess mag genug sein, um zu zeigen, dass in der Natur die Construction der zusammengesetzten Atome vielleicht nicht denselben Grad von Einfachheit hat, zu welcher sie durch die Vergleichung der relativen Gewichte der verbundenen Körper in der Berechnung reducirt werden kann, für welche die Zusammensetzung 1:3 oder 2:6 völlig einerlei ist.

Ob bei der Verbindung der elementaren Atome in zusammengesetzten Atomen der ersten Ordnung noch andere, als die beiden vorhin angeführten Verhältnisse, nämlich 1 Atom des einen Elementes zu 1, 2, 3 etc. Atomen eines anderen, und 2 Atome eines Elementes zu 3 und 5 Atomen eines anderen, in der unorganischen Natur vorkomme, ist von der Erfahrung noch nicht erwiesen. Je größer aber die Anzahl von Atomen wird, und je mehr die Atomenzahlen eines jeden Elementes sich einander nähern, um so mehr entfernt man sich von solchen bestimmten Verhältnissen, welche die binären Verbindungen der unorganischen Natur charakterisiren, und man gelangt endlich zu solchen, wie wir sie in der organischen Natur finden.

#### B. Verhältnisse, in welchen sich zusammengesetzte Atome verbinden.

Wenn sich zusammengesetzte Atome der ersten Ordnung zu einem zusammengesetzten Atom der zweiten verbinden, so folgen sie denselben Gesetzen, welche ich für die einfachen Atome angeführt habe, aber mit Einschränkungen, welche verhindern, dass sie sich in so vielen Verhältnissen verbinden, als ohne jene denkbar wären. Diese Einschränkungen rühren davon her, dass wenn sich zusammengesetzte Atome verbinden, sie entweder den elektronegativen, oder seltener den elektropositiven Bestandtheil gemeinschaftlich haben, und die Verhältnisse, in welchen sich dann diese Atome vereinigen, werden von dem gemeinschaftlichen Elemente auf eine solche Weise bestimmt, dass sich die Quantität des gemeinschaftlichen Elementes in dem einen zur Quantität desselben Elementes in dem anderen auf eine der drei folgenden Arten verhält:

d. h. das eine ist ein Multiplum mit einer ganzen Zahl von dem anderen.

Dieses ist das gewöhnlichste Verhältnis, und es findet in weit mehr als der bekannten Fälle statt. Als Probe, wie das gemeinschaftliche Element, welches gewöhnlich der elektronegativste Bestandtheil der Verbindung ist, die Anzahl der sich verbindenden zusammengesetzten Atome bestimmt, kann ich an die Veränderungen im Neutralitätsverhältnis erinnern, welche sich zeigen, wenn ein neutrales Oxydulsalz Gelegenheit hat, sich an der Luft zu oxydiren.

8) Wie 3 sich verhält zu 2, oder höchst selten wie 3 sich verhält zu 4.

Das erstere von diesen (3:2) findet statt, wenn sich niedrigere Säurestufen, die aus 2 Atomen Radikal und 3 Atomen Sauerstoff bestehen, mit Basen verbinden. Es trifft auch bisweilen, aber als seltene Ausnahme, bei den Verbindungen der Basen mit Säuren ein, die aus 1 Atom Radikal auf 3 Atome Sauerstoff bestehen. Das letztere dagegen (3:4) entsteht, wenn eine der erwähnten niedrigeren Säurestufen mit Basis übersättigt wird. Bis jetzt ist nur ein einziges Beispiel bekannt, nämlich Viertel salpetrichtsaures Bleioxyd (Th. II. p. 813.).

γ) Wie 5 sich verhält zu 2, 3, 4, 4 und 6.

Diese machen die neutralen und in mehreren verschiedenen Graden basischen Salze aus, die aus den Verbindungen von Basen mit Säuren entspringen, welche 2 Atome Radikal und 5 Atome Sauerstoff enthalten, oder aus den Verbindungen von Schwefelbasen mit solchen elektronegativen Schwefelmetallen, welche 5 Atome Schwefel enthalten.

Wenn diese bestimmten Verhältnisse zwischen den Quantitäten des gemeinschaftlichen, meistens elektronegativsten Elementes verbundener Körper auf der einen Seite verhindern, dass sich zusammengesetzte Atome in gewisen einfachen Verhältnissen verbinden, dass sich z. B. ein Atom Schwefelsäure nicht mit 2 Atomen Eisenoxydul verbinden kann, so ist damit auf der anderen Seite gegeben, daß, zur Erhaltung eines solchen multipeln Verhältnisses, msammengesetzte Atome sich in einer relativen Anzahl verbinden, welche für die einfachen noch nicht bekannt ist, nämlich 3 Atome des einen mit 4 Atomen des anderen. Dieses Verhältnis ist indessen selten, und kommt meistens im Mineralreich da vor, wo während des langsamen Festwerdens der Erdmasse Verwandtschaften ungestört wirken konnten, die zu schwach sind, um sich bei dem tumultuarischen Gange der chemischen Prozesse in unseren Laboratorien äußern zu können.

Auch muss ich bei dieser Gelegenheit ein Verbindungs-Verhältnis anmerken, welches bis jetzt in der unorganischen Natur ganz allein steht, nämlich das der Kalkerde um Phosphorsäure in demjenigen phosphorsauren Kalke, welcher in den Knochen der Thiere und in der Asche der Pflanzen vorkommt. Er besteht aus 8 Atomen Kalkerde, verbunden mit 3 Atomen Phosphorsäure, und kann auf künstlichem Wege mit größerer Leichtigkeit hervorgebracht werden, als das gewöhnliche basische Salz, das aus 3 Atomen Kalkerde mit 2 Atomen Phosphorsäure besteht. Ich habe schon bei der Beschreibung dieses Salzes unsere Vermuthung angeführt, dass diese Zusammensetzung mit der Anwendung dieses Salzes, welche die organische Natur davon macht, im Zusammenhange stehen könne.

Was ich von zusammengesetzten Atomen der ersten Ordnung aufgeführt habe, gilt auch allen Theilen nach, wenn zusammengesetzte Atome der zweiten Ordnung zusammengesetzte Atome der dritten hervorbringen. Als Proben führe ich folgende an:

- 1) In einer Verbindung aus zwei Atomen der zweiten Ordnung, die ein gemeinschaftliches elektronegatives Element haben, z. B. in einer Verbindung zweier Salze, von derselben Säure aber mit verschiedenen Basen, ist die Anzahl der Sauerstoffatome in der einen Basis ein Multiplum mit einer ganzen Zahl von derselben Zahl in der anderen, und die Säure in dem einen Salze folglich ein Multiplum mit einer ganzen Zahl von der Säure in dem anderen. In dem Alaun und in dem Feldspath ist die Anzahl der Sauerstoffstome der Thonerde die dreifache von der der Sauerstoffatome des Kali's; und eben so ist die mit der Thonerde verbundene Quantität von Schwefelsäure und von Kieselsäure die dreifache von der mit dem Kali verbundenen. In dem weinsauren Kali-Natron enthalten die beiden Alkalien dieselbe Anzahl von Sauerstoffatomen, und sind folglich mit derselben Atomen-Anzahl von Weinsäure verbunden.
- 2) In Verbindungen aus zusammengesetzten Atomen der zweiten Ordnung, worin das elektropositive Element gemeinschaftlich ist, wie z. B. in den Verbindungen zweier Salze von derselben Basis und verschiedenen Säuren, ist die Anzahl der Sauerstoffatome in dem Theile des elektropositiven Körpers, das heisst, in der Basis, welche mit einer der Säuren verbunden ist, ein Multiplum mit einer ganzen Zahl von derselben Anzahl in der anderen, mit der zweiten Säure verbundenen Portion Basis, oder auch, es ist die Anzahl von Sauerstoffatomen in dem einen der zusammengesetzten Atome von der zweiten Ordnung (das heisst, der Sauerstoff der Säure gezählt zu dem der Base in dem einen der verbundenen Salze) ein Multiplum mit einer ganzen Zahl von der Anzahl von Sauerstoffatomen in dem anderen. Diese Art von Verbindung ist ziemlich selten; wir haben übrigens Beispiele

davon in dem Datholit, einer Verbindung von borsaurer mit kieselsaurer Kalkerde, worin letztere zwischen
Borsäure und Kieselsäure gleich vertheilt ist; in dem
blauen, kohlensauren Kupferoxyd und in der Magnesia
alba, in welchen die Base zwischen die Kohlensäure und
das Wasser so vertheilt ist, dass in dem ersteren Salze
die Säure zwei Mal, und in dem letzteren drei Mal so
viel davon aufnimmt, wie das Wasser; in dem Topas,
einer Verbindung von besischem Fluoraluminium mit kieselsaurer Thonerde, worin der Sauerstoff im basischen
Fluorür ; von dem im kieselsauren Salze ist.

Wir haben nun die bis jetzt entdeckten Gesetze durchgegangen, nach welchen die Verbindungen der sowohl einfachen als zusammengesetzten Atome in der unorganischen Natur begrenzt sind, und in der Kenntniss dieser Gesetze besteht die Theorie von den chemischen Proportionen. Um zu entdecken, ob es noch andere Modificationen dieser Gesetze, als wir eben angeführt haben, giebt, bedarf es einer noch ausgedehnteren Ersahrung, als wir bis jetzt haben.

Wir kennen nicht die Ursache der den Verbindungen der Atome unter sich angewiesenen Grenzen, und wir können in dieser Hinsicht nicht einmal eine zulässige Vermuthung äußern. Vielleicht mag in Zukunft diese Materie durch das Studium der geometrischen Form der zusammengesetzten Atome aufgeklärt werden.

### Verbindungen der Gase; Volum-Theorie.

Die Erfahrung hat gelehrt, dass, gleich wie sich die Elemente dem Gewichte nach in bestimmten und multipeln Proportionen verhinden, sie sich auch auf analoge Weise dem Volumen nach vereinigen, wenn sie sich in Gasgestalt besinden; so dass sich ein Volumen eines Elementes entweder mit einem gleichen, oder mit 2, 3, 4 und mehr Volumen eines anderen gasförmigen Elementes verbindet. Wenn wir die von den Verbindungen der gasförmigen Körper bekannten Erscheinungen mi

der vergleichen, so entdecken wir dieselben Gesetze der bestimmten Proportionen, welche wir so eben aus ihren Proportionen dem Gewichte nach abgeleitet haben; hierdurch haben wir eine Vorstellungsart für die Körper, wenn sie sich in Gasgestalt mit einander verbinden sollen. Ich werde sie die Volumtheorie nennen, zum Unterschiede von der Corpusculartheorie, nach welcher man sich die Körper in festem Zustande vorstellt. Die Verbindungsstufen sind nach diesen beiden Theorien vollkommen dieselben, und was in der einen Atom genannt wird, heißt in der anderen Volum.

Mehrere Gelehrte hahen Zweifel über die Identität der Atome und Volume erhoben; da aber die beiden Theorien nur Vorstellungsarten für die sich verbindenden Elemente sind, wodurch wir die Erscheinungen besser verstehen, und man nicht damit den wirklichen Vorgang in der Natur zu erklären bezweckt, so sind sie gut, wenn sie die einfachsten Erklärungen geben. Es würde also kein Vorzug von derjenigen sein, nach welcher man Atom und Volum als Brüche des einen vom anderen betrachtete. So hat man angenommen, das Wasser sei aus einem Atom Sauerstoff und einem Atom Wasserstoff zusammengesetzt; da es aber zwei Volume des letzteren Gases auf ein Volum des ersteren enthält, so schloss man daraus, in dem Wasserstoffe und den brennbaren Körpern überhaupt habe das Volum nur die Hälfte vom Gewichte des Atoms, während im Sauerstoff Volum und Atom dasselbe Gewicht haben. Da diess nur eine willkührliche Annahme ist, deren Richtigkeit nicht einmal geprüft werden kann, so scheint es mir viel einfacher und der Wahrscheinlichkeit angemessener zu sein, dieselbe Beziehung von Gewicht zwischen dem Volum und Atom in den brennbaren Körpern, wie im Sauerstoff anzunehmen, weil Nichts ist, was eine Verschiedenheit zwischen denselben vermuthen lässt. Betrachtet man das Wasser als aus zwei Atomen Radikal und einem Atom Sauerstoff zusammengesetzt, so fallen die Corpuscular- und die Volum-Theorie zusammen, so dass also ihre Verschiedenheit nur in dem Aggrestionszustand, in welchem sie uns die Körper vorstellen, esteht.

Obgleich auf den ersten Anblick die Volumtheorie sichter scheint durch Thatsachen bewiesen werden zu onnen, so sind diese doch so selten, dass man aus einer ehr kleinen Anzahl alle anderen abzuleiten genöthigt ist. Vir kennen erst vier elementare Körper, deren Volum vir in Gasgestalt messen können, nämlich den Wassertoff, Sauerstoff, Stickstoff und das Chlor. Das Volum nderer Körper, wie z. B. das des Kohlenstoffs, kann auf ndirecte Weise gemessen werden. Wenn sich das Sauertoffgas, um Kohlenoxydgas zu bilden, mit Kohlenstoff verindet, so verdoppelt es sein Volum; woraus wir schliesen, dass das hinzugekommene Volum das des Kohlentoffs ist. Indessen werden wir weiter unten sehen, daß lieser Schluss nicht richtig sein könnte. Die Volume ler meisten Gase können also nicht durch directe Mittel zemessen werden; man muss sie hypothetisch berechnen nach den Gewichten der Verbindungen dieser Körper nit dem Sauerstoff, dessen Volum uns als Basis der Vergleichung und des Maasses für alle übrigen Körper dient.

Die Gesetze für die gasförmigen Verbindungen müsen nothwendig dieselben sein, wie für die Verbindungen der festen oder flüssigen Substanzen, das heißt, es muß in den zusammengesetzten Volumen, der ersten Ordnung, ein Volum des einen Elementes mit 1, 2, 3 etc. Volumen eines anderen Elementes verbunden sein. Hierbei finden jedoch dieselben Verhältnisse von 2 Volumen mit 3 und 5 statt, deren wir eben bei der Atomtheorie erwähnt haben, und wovon die Sauerstoff-Verbindungen des Chlors und Stickstoffs wohlbekannte Beispiele geben.

Bei den Verbindungen der zusammengesetzten Volume der zweiten Ordnung kann es hinsichtlich der Volum-Verhältnisse Ausnahmen von der Regel geben, welche daher rühren, dass ein Theil der elementaren Körper dasselbe Volumen nach ihrer Vereinigung beibehalten, und undere sich so condensiren, dass ihr halbes oder selbst ihr games Volum verschwindet. Folglich verbindet sich bisgrößerer Theil der Oberstäche der elementaren Atome ir dem Inneren des zusammengesetzten Atomes verborgen und dadurch verhindert ist, einen entsprechenden Theiseiner Repulsivkraft auf die anderen Atome auszuüben Es wäre sonst schwer einzusehen, warum die Condensation der gasförmigen Substanzen, außer ihrer Verbindung immer einer der einfachsten Brüche von ihrem ursprünglichen Volumen ist, wie es uns die Erfahrung zeigt \*).

Nach-

- •) Es ist oft recht interessant, die relative Anzahl von zusammengesetzten Atomen, welche nach diesen hypothetischen Gesichtspunkten ein zusammengesetztes Gas enthalten muss, zu untersuchen. Man findet dabei, dass, wenn sich zwei einfache gasförmige Körper verbinden, die Anzahl der zusammengesetzten Atome anfangs auf die Hälfte von der der elementaren Atome in demselben Volumen zurückgeführt ist; aber in dem Maasse, als einfache Atome hinzukommen, und als folglich die zusammengesetzten Atome an Volumen zunehmen, stolsen sie sich auch in gröseren Abständen ab, und es vermindert sich ihre Anzahl in einem gegebenen Volumen. Aber diese Vergrößerung der Abstände geht nicht in kleinen Abstufungen vor sich, sondern geschieht in großen Sprüngen von einem Verhältniss zu einem anderen vom anfänglichen Volumen. Von den Gasen, deren Condensation wir nun kennen oder zu kennen glauben, möchten folgende Beispiele hier angeführt zu werden verdienen:
  - 1. Ein Volumen eines jeden Gases ohne Condensation verbunden: Stickstoffoxyd, Kohlenoxyd, Chlorwasserstoffsäure, Jodwasserstoffsäure, Cyanwasserstoffsäure.
  - 2. Ein Volumen von einem jeden, condensirt zu einem Volumen (d. h. das Ganze zu ½ reducirt): Cyangas, Phosgengas (aus I Vol. Chlor und I Vol. Kohlenoxyd).
  - 3. Ein Volumen des einen und zwei Volumen des anderen, condensirt zu 2 Volumen (d. h. reducirt zu  $\frac{2}{3}$ ): Wassergas, Stickstoffoxydul, Schwefelwasserstoff, Kohlensäure.
  - 4. Ein Volumen von einem und zwei Volumen vom anderen, condensirt zu einem Volumen (reducirt zu <sup>1</sup>/<sub>3</sub>): ölbildendes Gas (2 Vol. Wasserstoff, 1 Vol. Kohlenstoff).
  - 5. Ein Volumen von einem und drei Volumen von einem anderen, condensirt zu zwei (reducirt zu ½): Ammoniakgas.
  - 6. Zwei Volumen von einem und drei Volumen von einem anderen, condensirt zu drei Volumen (reducirt zu \frac{3}{5}): chlorichte Säure (aus 2 Chlorgas und 3 Sauerstoffgas).

Nachdem wir nun die ersten Grundzüge der mechanischen Ansicht von der Ursache der chemischen Proportionen entworfen haben, wollen wir übergehen zur Untersuchung der Kräfte, worauf die gegenseitigen Verbindungen der Körper beruhen; und da die Verbrennung diejenige Vereinigungs-Erscheinung ist, welche am meisten die Aufmerksamkeit der Chemiker erregt hat, und die am meisten studirt worden ist, so werden wir uns mit derselben vorzugsweise beschäftigen.

III. Entwickelung der elektrochemischen Theorie, so wie sie aus der bisher gesammelten Erfahrung zu folgen scheint.

Die Theorie von der Verbrennung und den sie begleitenden Erscheinungen ist immer die Basis der chemischen Theorie gewesen, und sie wird es auch wahrscheinlich für immer bleiben. In allen Entwickelungs-Perioden der Chemie hat man das Unzureichende unserer Begriffe davon erkannt, und indem man sie mit den beständig an Anzahl zunehmenden Thatsachen in Eklang zu bringen sich bestrebte, suchte man ihnen den höchsten möglichen Grad von Wahrscheinlichkeit zu geben; aber nie hat man mehr als jetzt gefühlt, wie unvollkommen in dieser Hinsicht unsere Kenntnisse sind, und nie war es nothwendiger zu untersuchen, bis zu welchem Grade die bis jetzt angenommenen Principien unrichtig und der Erfahrung widerstreitend sind. Aber obgleich wir nicht ohne Hoffnung sind, Materialien zur Vervollkommnung der Theorie erlangen zu können, so sind wir doch weit entfernt

<sup>7.</sup> Ein Volumen von einem und vier Volumen von einem anderen, condensirt zu zwei (reducirt zu  $\frac{2}{5}$ ): Kohlenwasserstoffgas im Minimum (aus I Kohlenstoff und 4 Wasserstoff).

Von diesen einfachen Verhältnissen macht, nach H. Davy's Untersuchung, das Chloroxyd eine besondere Ausnahme. Es ist zusammengesetzt aus 2 Vol. Chlorgas und I Vol. Sauerstoffgas, condensirt zu 2½ Vol. Chloroxydgas.

zu behaupten, dass die zur Zeit durch die Vermehrung zu behaupten, dass die zur Zeit durch die Vermehrung unserer Kenntnisse herbeigeführten Veränderungen für die Zukunft beibehalten werden, zumal wenn die Wissenschaft fortfährt gleich rasche Fortschritte zu thun, wie es in diesen letzteren Zeiten der Fall war.

...

ť

Į.

Ł

i

ŧ.

Č

Œ

ţ

ŽĮ.

Werfen wir nun einen Blick auf die älteren Theorien von der Verbrennung. Stahl erklärte sie durch das Entweichen der Brennbarkeit; er machte aus dieser Eigenschaft eine Substanz, welche er Phlogiston nannte, welches, indem es entwich, das Feuer hervorbrachte. ist bekannt, mit welchem Scharfsinne er sich dieser Theorie zur Erklärung der zu seiner Zeit bekannten Erscheinungen bediente, so dass sie dem Bedarfe der Wissenschaft mehr als ein halbes Jahrhundert lang hinreichte. Bayen bemerkte endlich, dass es unmöglich sei, nach Stahl's Theorie die Reduction des Quecksilberoxyds ohne Zusatz einer brennbaren Substanz zu erklären; und Lavoisier, welcher den vollen Werth dieser Bemerkung auffaste, bewies hierauf durch bewundernswürdige Versuche, dass die Vernichtung der Brennbarkeit, statt von einem Verluste einer Substanz begleitet zu sein, in einer Verbindung mit einem wägbaren, aber gasförmigen Körper bestehe, welchem er den Namen Oxygène gab. Die Gewohnheit einer Meinung erzeugt oft die völlige Ueberzeugung von ihrer Richtigkeit; sie verbirgt die schwächeren Theile davon und macht uns unfähig, die Beweise dagegen anzunehmen. So erhielt auch die von Lavoisier gegebene neue Erklärung, obgleich sie eigentlich nur die Angabe einer Thatsache war, die jeder Chemiker selbst bestätigen konnte, im Anfange nicht allgemeinen Beifall. Es waren lange Streitigkeiten nöthig, um einen großen Theil der Zeitgenossen dieses Gelehrten von der Wahrheit der von ihm angegebenen Erscheinung und von der Richtigkeit der von ihm daraus gezogenen Schlüsse zu überzeugen. Jetzt hat man längst schon die Vorstellung vom Brennbaren, als einer Substanz, gänzlich verlassen; das Phlogiston hat in der Chemie nur noch eine historische Stelle, und für uns ist es entschieden bewiesen, daß Verbrennung in einer mit Brscheinung von Fener beleiteten Verbindung des Sauerstoffs mit dem brennbaren

Morper besteht.

Lavoisier suchte hauptsächlich durch Beweise seine que Ansicht von der Natur der Verbrennung zu entwik-In und zu vertbeidigen: Er liefs die Erscheinung von Foner nicht außer Acht; aber derjenige, welcher der Entsickelung seiner Ideen folgt, findet, daß er sie nur als Nebensache behandelt. In vielen Fällen hatte das absorlitte Sauerstoffgas feste Gestalt angenommen, und sein in Freiheit gesetzter gebundener Wärmestoff hatte dann das Fouer hervorgebracht. Da aber in der antiphlogistischen Chemie Licht und Wärme verschiedene Substanzen sind, entstand die Schwierigkeit, die Quelle des Lichtes zu den. Aber die Wuth bürgerlicher Unruben hess Lapisier nicht zum Ziele seiner großen Arbeiten gelann. Er kam um in der Blüthe seiner Jahre, ohne das gonnene Werk vollenden zu können. Hätte ihm die enutzung der Mittel zu Gebote gestanden, welche uns pute die zahlreichen Erfahrungen und erstaunenswürdin Entdeckungen darbieten, welche Früchte hätte nicht Wissenschaft von den Arbeiten dieses geistvollen Manerndten können, der zuerst beobachtete, was die meiven seiner Zeitgenossen erst nach langen Streitigkeiten ekennen konnten!

Gren wollte die Schwierigkeit, welche die Erklämg vom Ursprunge des Feuers in Lavoisier's Theorie
me, dadurch heben, daß er das Brennbare wieder zu
mem materiellen Körper machte. Er nahm an, das mit
mem Körper verbundene Licht mache ihn brennbar, es
mweiche bei der Oxydation und verbinde sich mit dem
mabsorbirten Sauerstoffgase frei gewordenen Wärmemen. Diese Veränderung in der Theorie ist niemals wemateriale angenommen, noch je bestritten worden,

Man machte bald die Beobachtung, das die Kohle in dem Verbrennen im Sauerstoffgase das Volum des interen nicht verändert, indem sie es in Kohlensäuregas www.andelt; das aber, ungeachtet das Sauerstoffgas keine

Volum-Verminderung erleidet und die Kohle aus dem festen Zustande in den gasförmigen übergeht, dabei eine sehr starke Temperatur-Erhöhung entsteht. Es findet hier keine Consolidation statt, welcher das Freiwerden der Wärme zugeschrieben werden könnte; im Gegentheil verliert die Kohle ihre feste Gestalt und nimmt die gasförmige an. Man dachte sich dann, die specifische Wärme des Kohlensäuregases sei geringer als die des Sauerstoffgases und der Kohle vor ihrer Vereinigung, und dieser Unterschied bewirke die Erhöhung der Temperatur. Man kannte damals nicht die specifische Wärme dieser Körper, oder es waren vielmehr die Versuche, welche man a zu ihrer Entdeckung anstellte, oft zu unvollkommen, als a dass ihre Resultate Vertrauen verdient hätten. Da sie indessen nicht das Gegentheil bewiesen, so hielt man diese 3 Erklärung für zulässig, und so viel man aus den Schrif- 🖫 ten der meisten noch lebenden Chemiker schließen kann, hat sie ihnen bis jetzt als wahrscheinlich geschienen; aber unsere Erfahrung hat auch über diesen Punkt Aufklärungen erhalten, welche uns in den Stand setzen, diese Hypothese besser zu prüfen. Wir kennen jetzt die specifische Wärme mehrerer gasförmigen Substanzen, und der Aggregationszustand setzt der Bestimmung des wahren Werthes in den Veränderungen dieser Wärme keine Hindernisse mehr entgegen. Nach den Versuchen von Delaroche und Bérard, die mit aller, Vertrauen erregenden Sorgfalt angestellt sind, ist die specifische Wärme des Sauerstoffgases 0,9765, und die des Kohlensäuregases 1,2583, die Wärme der atmosphärischen Lust als Einheit angenom-Hieraus folgt, dass das Kohlensäuregas, indem et eine größere specifische Wärme als das Sauerstoffgas hat, Wärmestoff hat absorbiren müssen, um sich bei seiner eigenen Temperatur zu erhalten; es muss also der Unterschied zwischen der specifischen Wärme der Kohle und der des Kohlensäuregases groß genug gewesen sein, um diese Erhöhung der Temperatur bis zur Feuer-Erscheinung zu bewirken. Aber die specifische Wärme der Kohle verglichen mit der eines als Einheit angenommenen Ge-

ġ

t

4

٢

Ċ

ist 0,26, die des Kohlensäuregases ist 221, und die des Sauerstoffgases 0,236. Die Kohlensure ist, mit Weglassung der Brüche, zusammengesetzt 27 Kohlenstoff und 73 Sauerstoff. Unter Voraussung, daß bei der Vereinigung der beiden Elemente keine Veränderung in ihrer specifischen Wärme erleim, muß die der Verbindung 0,232 sein; aber der Versch gab 0,221. Außerdem, daß dieser Unterschied nicht groß ist, daß er nicht von einem Beobachtungsfehler brrühren könne, scheint es einleuchtend genug zu sein, daß er nicht hurreicht, um die intensive Wärme zu erlären, die bei der Verbrennung der Kohle in Sauerstoffges hervorgebracht wird.

Man könnte sagen, das Feuer sei hier durch eine, Sauerstoffgase größere, als im Kohlensäuregase gebundene Wärme hervorgebracht; aber diese Erklärung stützte ich auf keinen besseren Grund, weil das Sauerstoffgas in Volum ohne Veränderung beibehält, und die Kohle, sich zu Gas ausdehnt, eine neue Quantität Wärmenff binden muß. Man kann da kein Freiwerden von Värmestoff annehmen, wo im Gegentbeil eine Absorbtion

on gebundenem Wärmestoff statt findet.

Aber wir wollen ein anderes Beispiel wählen, des-Resultat noch auffallender ist, nämlich die Verbrentang des Wasserstoffgases. Die specifische Wärme eines Theiles Wasser ist immer als 1,000 angenommen; in 190 Th. Wassers müssen also 100,000 specifische Wärme authalten sein. Wir haben gesehen, dass die specifische Warme des Sauerstoffgases 0,2361 ist; die des Wassersoffgases, verglichen mit der eines gleichen Gewichtes Wasser, ist 3,2936. In 100 Th. Wasser sind 11,1 Th. Wasserstoff, deren specifische Wärme durch 36,55 vorgemellt werden kann, und 88,9 Th. Sauerstoff entbalten, bren specifische Wärme 20,99 ist. 20,99-4-36, 55=57,54, tie specifische Wärme des zur Bildung von 100 Th. Wasnothigen Gemenges aus Wasserstoffgas und Sauerstoff-Nach der Vereinigung entsteht gasförmiges Wasser durch die heftige Hitze zu einem viel Mal größeren

Volum, als das Gemenge der gasförmigen Elemente hat, ausgedehnt ist. Aber die specifische Wärme dieses erkalteten und flüssig gewordenen Wassers ist 100, das heißt, 42,46 mehr, als die seiner beiden Elemente im Gaszustande. Woher kommt nun diese außerordentliche Quantität entbundener Wärme bei der Verbrennung des Wasserstoffgases? Sie beruht nicht auf einer Veränderung in der specifischen Wärme, denn diese müßte einen hohen Grad von Kälte hervorbringen; auch nicht auf einem Freiwerden des Wärmestoffs, welcher dem Sauerstoffe und e Wasserstoffe die Gasgestalt giebt, weil das Wasser, in is dem Augenblick, wo es sich bildet, ein viel Mal größeres Volum hat, als seine beiden Elemente hatten, und die Condensation des Wassers nur die Folge der Abkühlung a durch die umgebenden Körper ist. Wenn also die Versuche, die uns hier zur Grundlage dienen, nicht zu unrichtig sind, so müssen alle, bis jetzt über den Ursprung des Feuers gegebenen Erklärungen mangelhaft sein, und wir sind daher genöthigt andere aufzusuchen.

Kunkel hatte schon bemerkt, dass die Metalle, mit ; Schwefel erhitzt, sich mit demselben unter Feuer-Entwickelung verbinden, die er mit der durch Salpeter bewirkten verglich, woraus er schloss, dass der Schwefel in seiner Natur mit jenem etwas Aehnliches haben müsse. ¿ Auf diese, seit der ersten Periode der antiphlogistischen : Chemie in Vergessenheit gerathene Erscheinung, wurde durch einige holländische Chemiker wieder aufmerksam gemacht, und sie erschien um so merkwürdiger, als diese Thatsache mit der Theorie im Widerspruche stand, welche das Feuer allein der Oxydation zuschreibt, und die Erscheinung doch hier durch die Vereinigung zweier festen Körper hervorgebracht wurde. Einige Gelehrte wollten zwar diese Erscheinung durch die Gegenwart einer gewissen Menge Luft oder Wasser zuschreiben, das durch die gegenseitige Einwirkung des Metalles und des Schwefels zersetzt würde; aber die Erfahrung entschied bald dahin, dass diese Annahme ungegründet sei; und jetzt wissen wir, dass die Vereinigung der Metalle mit Schwesel

on derselben Feuer-Erscheinung begleitet ist, wie bei threr Oxydation, und dass dieses Feuer dasselbe bleibe. senn das erhitzte Metall der Einwirkung des flüssigen oder des, sei es durch Warme oder Verbindung mit Wasserstoff, in Gas verwandelten Schwefels ausgesetzt wird. Die in diesen Fällen bewirkte Verbrennung ist durchaus dieselbe wie die bei der Oxydation, und der Unterschied liegt nur in dem Körper, womit sich das Metall verbindet. Ferner hat die Erfahrung gezeigt, dals Lie Vereinigung zweier Metalle unter sich von Feuer bepleitet sein kann; und eben so sah man eine Base, in dem Gase einer Saure erhitzt, sich entzunden und einen Augenblick brennen, indem sie ein Salz bildete. Es ist schon längst bekannt, daß die rauchende Schwefelsäure, pit kaustischer Talkerde zusammengebracht, sich mit derselben unter einer Temperatur-Erhöhung verbindet, die das Gemische zum Glühen bringt. Kurz, die Erfahrung hat erwiesen, daß sich bei jeder chemischen Vereinigung, die unter Umständen vor sich geht, die zum Wahrnehmen won entwickelter Warme gunstig sind, Warme frei wird, and dass bei der Sättigung der stärksten Verwandtschafsen die Temperatur oft bis zu Weißglühhitze steigt, während die schwächsten sie nur um einige Grade steigen machen.

Aber die Erfahrung hat auch gezeigt, dass die Ercheinung des Feuers bisweilen durch schon vereinigte Körper hervorgebracht werden kann, ohne dass weder etwas
inzukommt, noch entweicht, und dass dann die Verbindung ihr Bestreben, sich mit andern Körpern zu vereinipen, verliert. Wir wissen, dass diess bei der Zirconerde,
dem Chromoxydol, dem Eisenoxyd, einigen antimonturen und antimonichtsauren Metallsalzen, dem Gadomit u. s. w. der Fall ist, und wir haben Grund zu glaulen, dass des Widerstreben einiger Körper, sich, nachm sie dem Feuer ausgesetzt waren, zu verbinden oder
mstulösen, von einer ähnlichen Veränderung abzuleiten
in, wenn auch die Temperatur-Erhöhung nicht stark
song war, um das Erglühen zu bewirken. Wir finden

diese Art von Unauflöslichkeit, nach der Calcination, bei der Thonerde, dem Eisenoxydul, der Titansäure u. s. w.

Die antiphlogistische Erklärung der Verbrennung muß demnach auf folgende Art modificirt werden: 1) daß, wenn man unter Verbrennung die von Feuer begleitete Vereinigung der Körper versteht, sie nicht allein den Verbindungen mit dem Sauerstoff angehört, sondern daß sie, unter günstigen Umständen, bei den Verbindungen der meisten Körper statt haben kann; 2) daß das Licht und die Wärme, welche dabei erscheinen, weder in einer Veränderung in der Dichtigkeit der Körper, noch in einer geringeren specifischen Wärme im neuen Producte ihren Grund haben, weil dessen specifische Wärme oft eben so groß oder selbst größer ist, als die der verschiedenen verbundenen Elemente zusammengenommen.

Es scheint nicht richtig zu sein, hierbei das Licht besonders zu unterscheiden. Bei der Beschreibung der Eigenschaften des Lichtes und der Wärme erleichtert man die Erklärung, wenn man sie als verschiedene Körper betrachtet; aber wir können nicht entscheiden, ob sie es wirklich sind; und wenn wir die Erscheinungen sorgfältig prüfen, finden wir, dass das Licht immer eine gewisse Temperatur begleitet, so dass man sagen kann, das Feuer, das heisst, die gleichzeitige Entwickelung von Licht und Wärme, sei nur ein höherer Temperaturgrad, als der des Wärmestoffs ohne Licht ist. Es ist bekannt, dass Vereinigungen, die gewöhnlich von Feuer begleitet sind, so vor sich gehen können, dass sich die Temperatur nicht bis zur leuchtenden Wärme erhöbt; so werden z. B. Talkerde und concentrirte Schwefelsäure, die im Augenblicke ihrer Vereinigung sich oft bis zum Glühen erhitzen, nur eine mässige Hitze hervorbringen, wenn die Säure mit Wasser verdünnt ist; und die Temperatur wird sich in dem Grade vermindern, als die Säure mehr verdünnt ist, weil der Wärmestoff, der im ersteren Falle das Feuer hervorbrachte, in dem anderen dazu dient, die Temperatur des hinzugefügten Wassers zu erhöhen. Es entsteht dann keine Entwickelung von Licht, obgleich es, wenn

es ein besonderer Körper wäre, doch wohl unserem Sinne sichtbar werden müsste, wiewohl in einem geringeren Grade, eben so wie sich die Wärme bei wenig erhöhten Temperaturen bemerkbar macht. Diejenigen, welche sich mit Löthrohr-Versuchen beschäftigen, werden oft bemerkt haben, dass es nicht immer der heisseste Theil der Flamme ist, welcher das meiste Licht giebt, dass aber in diesen Theil gehaltene feste Körper sogleich leuchtend werden, und manche darin einen so glänzenden Schein verbreiten, dass ihn das Auge kaum ertragen kann. Lässt man in einem dunkelen Zimmer einen Strom von Sauerstoffgas in die Flamme einer Weingeistlampe streichen, so werden die Gegenstände dadurch nicht erleuchtet werden; hält man aber in diese Flamme einen Platindrath, der zu dick ist, um zu schmelzen, so wird er nach einigen Augen-blicken die intensivste Weißglühhitze erlangen und die umgebenden Gegenstände erleuchten. Die Ursache dieser Erscheinung können wir nicht erklären; es scheint aber, im Zusammenhange mit dem, was ich anführte, erwiesen zu sein, dass der Wärmestoff unter gewissen Umständen das Licht erzeugt oder zu Licht wird; und es scheint vollkommen ausgemacht zu sein, dass die bis zu einer gewissen Temperatur gestiegene Wärme immer von Licht begleitet ist, wenn auch diese Temperatur oft je nach den Körpern veriirt, die übrigens, bei gleicher Temperatur, mehr oder weniger leuchten. Die Gase erfordern, um Licht hervorzubringen, eine bei weitem höhere Temperatur, als die festen Körper. Nach einigen, von Wedgewood angestellten, Versuchen glaubte man, die Gase könnten kein Licht geben; aber die Flamme des Kohlenoxydgases und des Wasserstoffgases zeigt das Gegentheil, denn sowohl der verbrennende Körper als das Product der Verbrennung sind gasförmig. Aber ungeachtet aller dieser Wahrscheinlichkeiten zu Gunsten des Angeführten, stoßen wir doch auf Schwierigkeiten, die sich nicht auf eine consequente Art auf dasselbe Princip bringen lassen. Denn es giebt Lichterscheinungen, die nicht von einer bemerkbaren Quantität von Wärme begleitet sit '

z. B. das Licht des Mondes, verschiedene durch organische Körper bewirkte Phosphorescenzen u. s. w. Dessen ungeachtet könnte man annehmen, daß die Erklärung der Verbrennung, die vollständig den Ursprung der Warms erklären wird, zu gleicher Zeit die Quelle des Lichte nachgewiesen haben wird. Es bleibt also übrig zu untersuchen, woher bei den chemischen Vereinigungen die Wärme kommt.

In den Lehrbüchern der Chemie und Physik hat man bei Darstellung der das Feuer erregenden Umstände, die durch die elektrische Entladung hervorgebrachte Feuer-Erscheinung, welche in ihrem reinsten Zustande der elektrische Funke ist, gewöhnlich übergangen oder nachlässig behandelt, und diess ist der Grund, warum man wenig Aufmerksamkeit darauf verwendet hat, bis daß endlich die Entdeckung der elektrischen Säule die Elektricität mit in die chemische Theorie verwebte. Dieses elektrische Feuer ist indessen von gleicher Natur, wie das durch chemische Verbindungen bewirkte \*). Der elektrische Funke entzündet das Wasserstoffgas, den Aether, das Knallsilber u. s. w. Der elektrische Schlag entzündet alle brennbare Körper, erhitzt, schmilzt und verflüchtigt die Metalle. Die anhaltende Entladung der elektrischen Säule erhitzt das Wasser bis zum Kochen und die festen Körper bis zum Rothglühen; eine im luftleeren Raume durch

يعا:

į.

<sup>\*)</sup> Einige Physiker haben die Entstehung des elektrischen Funkens dem schnellen Durchgange der Elektricität durch die Luft zugeschrieben, die dadurch heftig comprimirt und durch die bei dieser Compression frei werdende Wärme erhitzt werde. Aber die Erklärung des elektrischen Feuers soll nicht allein mit den Erscheinungen des Durchganges der elektrischen Entladung durch die Luft übereinstimmen, sie soll auch auf alle Licht- und Wärme-Erscheinungen anwendbar sein, die durch die Elektricität, im lustleeren Raume, bei den flüssigen und den festen Körpern hervotgebracht werden. Es ist schwer zu begreifen, wie bei dem interessanten Versuche von Davy, wobei sich das Wasser durch die Wirkung der Voltaischen Säule bis zum Kochen erhitzt, eine Compression statt finde, oder welches der Körper ist, der durch seine Compression Wärme frei werden läßt. Man kann also diese 👅 Erklärung durch eine Menge später entdeckter Thatsachen als widerlegt anschen.

nsichtlich der Feuer-Erscheinung, in demselben Zunde, wie eine in Folge der Oxydation brennende
Sohle. Der Unterschied besteht nicht in dem Zustande
es Glübens, sondern in der Art, wodurch es hervorgenecht wird. Aber wir haben immer Grund, ähnliche
recheinungen gleichen Ursachen zuzuschreiben, und da
die die anderen Erklärungsarten von der Ursache des
teners nicht richtig sind, so bleibt uns noch übrig, zu
ntersuchen, ob nicht die Vereinigung der entgegengetzten Elektricitäten die Ursache des Feuers eben so gut
der chemischen Verbindung, als bei der elektrischen
fatladung sein könne.

Diese Idee entstand bei den meisten Naturforschern, elche den gemeinschaftlichen Fortschritten der Chemie ad der Elektricitätslehre seit 1802 gefolgt sind, einer tpoche, in welcher der Einfluss der Elektricität auf die bemischen Verwandtschaften ihre Aufmerksamkeit auf der zu ziehen anfing.

Selbst lange vor Entdeckung der elektrischen Säule beite man die Beziehung zwischen Feuer und Elektrität. Wilke äußert schon (1766), daß man mit der Leit wohl Außschlüsse erwarten könne über die Vervandtschaft, welche die neuere Physik zwischen Feuer and Elektricität zu entdecken angefangen habe \*), und päter verwebte auch Winterl die Elektricität in seine themisch-theoretischen Fictionen. Einige seiner Ideen darber haben sich in der Folge bestätigt; er läßt aber den Leser immer in Ungewißheit, ob das Wahre von ihm nicht ben so gut zu seinen Phantasien gehöre, wie die große Menge von Irrthümern und selbst Ungereimtheiten, die un in seinen Schriften findet.

Volta hatte durch viele mit Sorgfalt angestellte Versche beobachtet, dass zwei mit einander in Berührung gesetzte Metalle elektrisch werden, und dass diess die Ur-

<sup>\*)</sup> Abhandl. der schwedischen Akademie der Wissenschaften. 1766. p. 90.

sache der Erscheinungen der elektrischen Säule sei. Davy zeigte hierauf, dass dieser elektrische Zustand sich in I Verhältnisse mit der Stärke der gegenseitigen Verwandt- in schaften der angewandten Körper vermehre, und dass er, in mittelst gewisser Vorsichtsmassregeln, in allen Körpern, welche zu einander Verwandtschaft haben, hervorgebracht und wahrgenommen werden könne. Aus den Versuchen von Davy ging ferner hervor, dass durch die Temperatur, welche, wie wir wissen, die Verwandtschaft erhöht, auch z die Intensität des elektrischen Zustandes der sich berührenden Körper sich vermehre, daß, wenn aber dieser me- la chanische Contact in die chemische Vereinigung übergehe, si alle Zeichen von Elektricität augenblicklich aufhören, das 1 heisst, dass in dem Augenblick, wo unter günstigen Umständen Feuer erscheint, die elektrische Vertheilung oder a Entladung, die man wahrnehmen könnte, verschwindet & Diese Thatsachen harmoniren also sehr gut mit der Ver- 😸 muthung, dass die entgegengesetzten Elektricitäten in den 15 sich vereinigenden Körpern sich in dem Augenblicke der Vereinigung gegenseitig neutralisiren, und dass alsdann E auf dieselbe Weise, wie bei der elektrischen Entladung, Feuer entsteht. Auch spätere von Becquerel, mit Anwendung des elektromagnetischen Multiplicators angestellte 🖫 Versuche können wohl zu den positiven Beweisen für die Theilnahme der Elektricität an der chemischen Verbindung gezählt werden; er zeigte, dass auch die geringste chemische Wirkung eine elektrische, auf die Magnetnadel wirkende Entladung hervorbringt. Einer dieser Versuche war folgender: An dem einen Enddrathe des elektromagnetischen Multiplicators befestigte er eine Zange von Platin, die einen mit Papier umwickelten Goldlöffel hielt. An den andern Drath wurde ein kleines Stück Platin befestigt. Als beide in ein Glas mit Salpetersäure ge- : taucht wurden, entstand keine elektrische Wirkung, und die Nadel blieb unbewegt. Als aber dann ein Tropfen sehr verdünnter Chlorwasserstoffsäure zugesetzt wurde, wich die Nadel sogleich ab, es ging eine Verbindung vor sich, und die Flüssigkeit färbte sich gelb von Chlorgold. Wurde in die Platinzange in Papier gewickeltes Kupfer statt Gold befestigt, so entstand die chemische Wirkung ohne Chlorwasserstoffsäure, und die Magnetnadel declinirte.

Indessen, wenn wir alle diejenigen Umstände, welche für die Richtigkeit dieser Vorstellungsweise von dem Ursprunge des Feuers sprechen, erwähnen, dürfen wir nicht für solche blind sein, die nicht auf gleiche Weise erklärt werden können. Von solcher Beschaffenheit ist das Feuer, das sich zeigt, wenn sich Wasserstoffsuperoxyd, Chloroxyd, chlorichte Säure, Chlorstickstoff und Jodstickstoff unter Explosion in ihre Bestandtheile trennen. Wird Wasserstoffsuperoxyd mit Wasser und Silberoxyd vermischt, so geräth die Flüssigkeit in's Sieden, und wir entdecken bei dieser Wärme-Entwickelung keine andere chemische Erscheinung, als dass sich aller Sauerstoff vom Silber, und die Hälfte des Sauerstoffs vom Wasserstoff im Superoxyde trennt. In diesen Fällen entsteht Feuer und Wärme, also gerade bei dem Gegentheile von der chemischen Vereinigung, das heisst, bei der Trennung der Elemente und dem Uebergange derselben in ihren ursprünglichen, isolirten Zustand, wobei man, nach der angenommenen Ursache des Feuers zu schließen, eher eine Absorbtion von Wärme und Entstehung von Kälte erwarten sollte. Denn wenn Feuer und Wärme durch Vereinigung der entgegengesetzten Elektricitäten erzeugt wird, so müsste auch, durch ihre plötzliche Trennung, Wärme absorbirt und Kälte erzeugt werden, was indessen nicht durch Thatsachen hat erwiesen werden können. Leitet man z. B. durch die Kugel eines guten Luftthermometers einen Metalldrath, der sich außerhalb der Kugel an jedem Ende mit einer Spitze endigt, und entladet mit diesem Drath eine elektrische Batterie in einem solchen Abstande, dass kein Funke entsteht, so strömen die entgegengesetzten Elektricitäten, von denen die freien der Batterie gesättigt werden, vom Drathe aus; aber die Temperatur im Luftthermometer bleibt unverändert. Diese Umstände scheinen demnach zu zeigen, dass in der Entstehung der

noch etwas liege, wovon wir uns noch keine Rechenschaft geben können, und dass unsere Erklärung, durch die Vereinigung der Elektricitäten, möglicherweise noch eine Vorstellungsart enthält, die von dem wirklichen Verlaufe noch sehr verschieden ist. — Indessen wollen wir versuchen, die erwähnte Hypothese zur Ausmittelung der Erscheinungen anzuwenden, bis sich eine mit den letzteren noch besser übereinstimmende darbietet.

Wenn die Körper, welche sich verbunden haben und nun nicht mehr elektrisch sind, getrennt werden, und ihre Elemente in ihren isolirten Zustand mit ihren ursprünglichen Eigenschaften zurückgeführt werden sollen, so müssen sie in den, durch die Verbindung vernichteten, elektrischen Zustand wieder versetzt werden; oder, mit anderen Worten, wenn diese verbundenen Körper durch irgend eine Ursache ihren ursprünglichen elektrischen Zustand, der durch die Vereinigung aufgehört hat, wieder erlangen, so müssen sie sich trennen und sich wieder mit ihren ursprünglichen Eigenschaften darstellen. Auch ist es bekannt, dass, bei der Einwirkung der elektrischen Säule auf eine leitende Flüssigkeit, die Elemente dieser Flüssigkeit sich trennen, dass der Sauerstoff und die Säuren von dem negativen Pol zu dem positiven, und die brennbaren Körper, so wie die salzbildenden Basen, von dem positiven zu dem negativen abgestoßen werden.

Wir glauben daher nun mit Gewisheit zu wissen, dass die Körper, wenn sie nahe daran sind sich verbinden zu wollen, entgegengesetzte freie Elektricitäten zeigen, deren Stärke in dem Maasse steigt, als sie sich der Temperatur, wobei die Verbindung vor sich geht, nähern, bis, in dem Augenblicke der Vereinigung, die Elektricitäten mit einer Temperatur-Erhöhung verschwinden, die oft bis zum Ausbrechen von Feuer geht. Auf der anderen Seite haben wir gleiche Gewissheit, dass die verbundenen Körper, in einer dazu passenden Gestalt, der Wirkung des durch die Entladung der Säule entstehenden elektrischen Stromes ausgesetzt, von einander getrennt werden, und ihre ersten chemischen und elektrischen Ei-

darauf wirkenden Elektricitäten verschwinden.

Bei dem jetzigen Zustande unserer Kenntnisse ist die chrscheinlichste Erklärung der Verbrennung und der durch entstehenden Feuer-Erscheinung: dass bei jeter chemischen Verbindung eine Neutralisation ter entgegengesetzten Elektricitäten statt sintat, und dass diese Neutralisation das Feuer af dieselbe Weise hervorbringt, wie sie es bei ter Entladung der elektrischen Flasche, der elektrischen Säule und dem Blitze erzeugt, ohne als sie bei diesen letzteren Erscheinungen von iner chemischen Vereinigung begleitet ist.

Es stellt sich indessen bier eine Frage auf, die durch teine analoge Erscheinung der gewöhnlichen elektrischen Entladung gelöst werden kann. Nachdem sich die Körper durch die Wirkung einer elektrochemischen Entlaing und unter Feuer-Erscheinung verbunden haben, leiben sie in dieser Verbindung mit einer Kraft, wel-🖦, wie erwähnt wurde, größer ist, als alle die, welche ne mechanische Trennung bewirken können. Die gewöhnlichen elektrischen Phänomene erklären wohl die Wirkung der Körper auf größeren oder geringeren Abtend, thre Anziehung vor der Vereinigung, und das durch diese Vereinigung entstehende Feuer; aber sie geben uns ber die Ursache der mit einer so großen Kraft, nach Versichtung des entgegengesetzten elektrischen Zustandes, fortdeuernden Vereinigung der Körper keinen Aufschluß, Ist dels die Wirkung einer besonderen, den Atomen beiwohnenden Kraft, wie die elektrische Polarisation, oder 🗮 diess eine Eigenschaft der Elektricität, welche bei den ewöhnlichen Erscheinungen nicht wahrnehmbar ist? Vermeht man, diese Frage zu entscheiden, so findet man, dels, im ersteren Falle, wenn es nämlich die Folge der Wirkung einer fremden Kraft ware, die Fortdaner der Verbindung nicht dem Einflusse der Elektricität unterworfen sein dürfte, und daß, in dem anderen Falle, die Wiederherstellung der elektrischen Polarität selbst die

stärkste chemische Verbindung aufheben müßte. Auch wissen wir, daß die Entladung der elektrischen Batterie die chemische Verwandtschaft übertrifft und die verbundenen Körper trennt, das heisst, dass sie die Kraft, wodurch die Atome, nach der elektrochemischen Entladung verbunden blieben, überwindet oder vernichtet. Man kann z. B. vermittelst einer kleinen elektrischen Batterie von 8 oder 10 Paaren Zink- und Silber-Scheiben, von der Größe eines Thalers, das Kali, bei Gegenwart von Quecksilber, zersetzen; diess zeigt, dass das, was wir Vereinigungs-Verwandtschaft, chemische Verwandtschaft nennen, eine nothwendige und unveränderliche Beziehung mit den elektrochemischen Erscheinungen habe, obgleich wir sie nicht durch die bis jetzt bekannten Entladungs-Erscheinungen der durch Reibung erregten Elektricität erklären können.

÷

Ţ

Ę

Die über die gegenseitigen elektrischen Beziehungen der Körper gemachten Versuche haben uns gezeigt, daß jene in zwei Klassen getheilt werden können: in elektropositive und in elektronegative. Die zur ersten Klasse gehörigen einfachen Körper, so wie ihre Oxvde, nehmen immer positive Elektricität an, wenn sie mit einfachen Körpern oder Oxyden der zweiten Klasse in Berührung kommen; und die Oxyde der ersten Klasse verhalten sich immer zu den Oxyden der zweiten, wie die Salzbasen zu den Säuren.

Man glaubte, die elektrische Reihe der brennbaren Körper sei von der ihrer Oxyde verschieden; aber, obgleich die verschiedenen Oxydationsstufen einiger Körper Ausnahmen zeigen, so stimmt doch die elektrische Ordnung der brennbaren Körper im Allgemeinen mit der der Oxyde auf die Weise überein, dass die mit den stärksten Verwandtschaften begabten Oxydetionsstufen der verschiedenen Radikale sich zu einander verhalten, wie die Radikale selbst.

Werden die Körper nach ihren elektrischen Dispositionen geordnet, so entsteht ein elektrochemisches System, welches, nach meiner Meinung, am besten von allen sich eignet, - net, eine Idee von der Chemie zu geben. Ich werde

Der Sauerstoff ist der elektronegativste Körper. Da niemals, in Beziehung auf irgend einen anderen, poby ist, und da es, nach allen bis jetzt bekannten cheschen Erscheinungen, wahrscheinlich ist, daß kein Eleent unserer Erde elektronegativer sein kann, so legen dr ihm eine absolute Negativität bei. Auch ist er in ե elektrochemischen Systeme der einzige Körper, deselektrische Beziehungen unveränderlich sind. Die aneren sind in dem Sinne veränderlich, dass ein Körper, Beziehung auf einen anderen, negetiv, und in Bezielang auf einen dritten, positiv sein kann; so sind z. B. er Schwefel und der Arsenik in Beziehung auf den Sauernoff positiv, und in Beziebung auf die Metalle negativ Die Radikale der fixen Alkalien und der alkalischen Er-Am sind dagegen die elektropositivsten Körper; sie sind aber in wenig verschiedenen Graden, und an dem powiven Ende der elektrischen Reihe ist kein Körper so Mektropositiv, wie der Sauerstoff elektronegativ ist.

In der Meinung, es müsse einen solchen Körper geben, remutheten zwar einige Chemiker, es sei diels der Waserstoff, und es rührten die elektropositiven Eigenschaften Körper immer von einem Antheile Wasserstoff her, sie enthielten; aber diese Vermuthung, welche sich keine andere Thatsache, als auf die große Sättigungs-Capacitat des Wasserstoffs stützt, hat niemals allgemeinen Beifall erhalten, und man braucht nur einen Blick auf de Eigenschaften des Wasserstoffs und der anderen elekpopositiven Körper zu werfen, um sie unwahrscheinlich in finden. Auch weiß man nun, daß sich der Wassermit dem Kalium verbinden zu können scheint, worin er das elektronegative Element ware, und dass das Wasin seinen Verbindungen mit den Salzbasen die Stelle wr Saure spielt, weil, bei Zersetzung von Kalkerdeoder Baryterde-Hydrat durch die Säule, sich das Wasser positiven Pole ansammelt, während die Erde zum netiven geht.

III.

Wenn man die Körper nach dem Zunehmen ihrer positiven Eigenschaften ordnet, so findet man in der Mitte dieser Reihe Körper, deren specifische elektrochemische Eigenschaften wenig ausgezeichnet sind, und die man eben so gut in die eine wie in die andere elektrische Klasse setzen könnte. Diesen Körpern fehlen indessen nicht die elektrochemischen Eigenschaften; sie sind, in Beziehung auf die ihnen vorhergehenden, elektropositiv, und in Beziehung auf die nach ihnen folgenden, negativ.

Folgende ist ungefähr die Ordnung, in welcher die einfachen Körper hinsichtlich ihrer allgemeinen elektrochemischen Eigenschaften und |derjenigen ihrer stärksten Oxyde auf einander folgen:

> Sauerstoff Schwefel Stickstoff Chlor Jod Fluor Phosphor Selen Arsenik Chrom Molybdan Wolfram Bor Kohlenstoff Antimon Tellur Tantal Titan Kiesel Osmium Wasserstoff

Gold Iridium

Rhodium	• • • • • •
-	• •
Palladium	• •
Quecksliber	
Kupfer	
Uran	The same of the sequences
Wismuth	
Zinn	
Blei	1 .4.
Cerium	
Kobalt	
Nickel	
- <b>Risen</b>	
Cadmium	
Zink	the state of the s
Mangan :	
	The first of the second
	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
· Beryllium	
Magnesitum	of the state of
	The second of the second
	1
Lithium	
: Natrium	
Kalium.	The second seconds

Ich sagte, diese ist ungefähr ihre Ordnung. Bis jetzt hat man diese Materie so wenig untersucht, daß sich noch nichts gans Gewisses hinsichtlich dieser relativen Ordnung bestimmen lässt, die wohl nicht mehr diese selbe bleiben möchte; wenn man alle, auf diesen Gegenstand sich beziehende Umstände besser kennen wird.

Es ist natürlich, sich vorzustellen, daß die elektrochemischen Eigenschaften der Körper sich unt verhalten würden, wie ihre Verwandtschaft

The second of the second of the second

stoff, und dass diese Reihe. zu gleicher Zeit ihre Ordnung nach dieser Verwandtschaft anzeigen werde. Indessen verhält es sich nicht so; Schwefel, Phosphor und Kohlenstoff sind sehr elektronegative Körper; gleichwohl reduciren sie mehrere der elektropositiveren. Außerdem steht die Verwandtschaft eines Körpers zum Sauerstoff nicht in einem unveränderlichen Verhältnisse; sie verändert sich nach der Temperatur. Bei einem gewissen Hitzgrade reducirt das Kalium das Kohlenoxydgas, bei einem anderen Grade wird das Kali von der Kohle reducirt. Das Quecksilber oxydirt sich bei dem Kochpunkt, und bei einer höheren Temperatur hat es zum Sauerstoff keine Verwandtschaft mehr, u. s. w. Ferner werden oft bei unsern Versuchen die Körper durch eine zusammengesetzte Verwandtschaft oxydirt oder reducirt, nach welcher man nicht ihre relative Yerwandtschaft zum Sauerstoff beurtheilen darf. Es ist also dieser Umstand, daß die gegenseitigen elektrischen Beziehungen der Körper nicht gleichen Schritt halten mit dem Grade ihrer relativen Verwandtschaft zum Sauerstoff, nicht dem elektrischen Systeme entgegen, obgleich: er auf den ersten Anblick einen Widerspruch zu enthalten scheint; und weiter unten werde ich zu zeigen versuchen, wie man dieses Verhältniss erklären kann. 10 10 10 10 10

Lange vorher, ehe man die elektrischen Beziehungen der brennbaren Körper ahnete, hatte man ihre Oxyde in Säuren und in Basen eingetheilt: die ersteren bilden die elektronegative Klasse, und die zweiten die elektropositive; und diese Körper stehen unter sich in einer solchen Beziehung, daß oft eine schwache Säure einer stärkeren als Base dient, und daß eine schwache Base oft die Rolle einer Säure in Beziehung auf eine stärkere Base spielt.

Die aus einer Säure und einer Base zusammengesetzten Salze üben noch unter sich elektrische Reactionen von zweierlei Art auf einander aus, nämlich sowohl zersetzende, wodurch sich die Elemente in anderen Verhältnissen mit einander verbinden, als auch verbindende, indem sich zwei Salze mit einander verbinden und ein Doppelsalz bilden, wobei alsdann das eine Salz eine elektronegative, und das andere eine elektropositive Reaction ausübt. Die erstere (die zersetzende) beruht auf den specifischen elektrischen Reactionen der einzelnen Elemente, die das Bestreben haben, sich vollkommner zu neutralisiren; die zweite (die verbindende) hängt im Gegentheil von der elektrischen Reaction des ganzen zusammengesetzten Atoms ab, welches als Ganzes, mit Beibehaltung seiner Zusammensetzung, besser neutralisirt zu werden strebt.

Ein Theil der zusammengesetzten Körper bildet eine dritte Klasse von elektrochemischen Beziehungen, die sich nicht unter den einfachen Körpern finden; es sind die indifferenten, welche keine elektrochemischen Reactionen mehr haben und sich nicht mit anderen Körpern verbinden. Streng genommen aber giebt es keine absolute elektrochemische Indisferenz, denn diese Körper zeigen sie nur bis zu einem gewissen Grade. Sie ist von zweierlei Art. Die eine findet da statt, wo sich so viele Körper mit einander verbunden haben, dass dadurch eine vollkommene Neutralisation entstanden ist, und kein anderer Körper mehr in die Verbindung eingehen kann. Alle elektrische Reaction hat dann aufgehört gegen die Körper, welche sich mit dem zusammengesetzten verbinden könnten; aber seine Elemente behalten noch ihre specifische Reaction auf diejenigen Körper, die jenen zu zersetzen streben. So kann sich z. B. der krystallisirte Alaun mit keinem anderen Körper verbinden, er kann aber von vielen zersetzt werden. Die zweite Art von elektrochemischer Indifferenz ist viel merkwürdiger. Verschiedene zusammengesetzte Körper haben die besondere Eigenschaft, dass sie, einer gewissen Temperatur ausgesetzt, plötzlich von einem Feuer durchfahren werden, als ob darin eine chemische Verbindung vor sich gehe, ohne dass, wenigstens in den meisten dieser Fälle, ihr Gewicht sich weder vermehrt noch vermindert. Aber ihre Eigenschaften, und ar ihre Farbe, werden dadurch verändert; auf !

äußern sie keine Verwandtschaft mehr; sie verbinden sich nicht mehr mit denjenigen Körpern, zu denen sie eine große Verwandtschaft hatten, und widerstehen der Einwirkung derer, welche sie zuvor mit Leichtigkeit zersetzten. Sie verlieren diese elektrochemische Indifferenz nicht anders, als wenn sie, bei einer hohen Temperatur, der Einwirkung von, mit einer sehr starken Verwandtschaft begabten, Körpern ausgesetzt werden, das heisst, als wenn sie mit den Alkalien oder den seuerbeständigen Säuren erhitzt werden, mit denen sie sich dann auf dem trocknen Wege verbinden, indem sie in ihren vorigen elektroche-mischen Zustand zurückkehren. Beispiele davon sind die Zirconerde, das Chromoxydul etc. Die wahrscheinlichste Erklärung dieser Erscheinung ist, dass sich die Elemente dieser Körper in zwei verschiedenen Graden von Innigkeit mit einander verbinden können; der eine, schwächere, findet auf nassem Wege bei einer wenig erhöhten Temperatur, und der andere auf trocknem Wege bei einer starken Hitze statt, vorausgesetzt, dass sie nicht zugleich der Einwirkung anderer Substanzen ausgesetzt sind. ist wahrscheinlich, dass der größte Theil der Mineralien, deren Zusammensetzung so beschaffen ist, dass sie durch die Säuren leicht aufgelöst oder zersetzt werden müßten, die aber dessen ungeachtet nicht davon angegriffen werden, sich in einem solchen Zustande sehr inniger Verbindung ihrer constituirenden Bestandtheile befinde, wie z. B. der Feldspath, der Spinell, das Zinnoxyd etc., welche in dem Zustande, wie man sie in der Natur findet, der Einwirkung der stärksten Säuren widerstehen. Gleichwohl ist der Grad von elektrochemischer Indifferenz, zu welchem sich auf diese Art zusammengesetzte Körper bringen lassen, sehr veränderlich, und es bedarf daher, um sie zu vernichten, stärkerer oder schwächerer, elektrochemischer Reactionen. Das Chromoxydul, das Zinnoxyd und die Zirconerde erlangen durch Einwirkung der Schwefelsäure, bei einer, dem Kochpunkte der Säure nahen Temperatur, die Verwandtschaften wieder, welche sie durch die Hitze des Feuers verloren haben. Die Thonerde, das

Eisenoxyd etc., die nach dem Glüben nicht mehr in der Kälte von schwachen Reagentien angegriffen werden, können durch starke Chlorwasserstoffsäure bei der Siedhitze, und selbst bei einer gemässigteren, aber lange anhaltenden Temperatur aufgelöst werden. Gewisse Salze, wie der Alaun, der Eisenvitriol etc., wenn sie durch Calcination ihr Wasser verloren haben, scheinen zu gleicher Zeit ihre Verwandtschaft zum Wasser und ihre Auflöslichkeit in demselben verloren zu haben; sie fallen darin nieder, ohne dass sich die geringste gegenseitige Einwirkung zeigt; wenn sie aber lange darin bleiben, so nehmen sie nach und nach ihr Krystallwasser wieder an, und lösen sich anf. Der Gyps, einer Temperatur von + 110° ausgesetzt, verliert sein Wasser, nimmt es aber nach dem Erkalten wieder auf; glüht man ihn aber bis zum Rothglühen, so verliert er für immer die Eigenschaft, Wasser zu binden, außer wenn man ihn wieder auflöst und krystallisirt. Diese Eigenschaft der Körper, vorzüglich durch die Wirkung einer starken Hitze, in einen mehr oder weniger starken Grad von elektrochemischer Indifferenz überzugehen, und ihr Bestreben, sich mit anderen Körpern zu verbinden, zu verlieren, ist viel allgemeiner, als man bis jetzt geglaubt hat; es ist möglich, dass sie, wie die gewöhnliche chemische Vereinigung, mit einer Entwickelung von Wärmestoff in verschiedenem Grade, vom nicht wahrzunehmenden an, bis zur Feuer-Erscheinung, verbunden ist.

Die vorhergehenden Betrachtungen führen zu folgender Frage: Wie findet sich die Elektricität in den Körpern? Wie ist ein Körper elektropositiv oder elektronegativ? Bisher haben Thatsachen unsere theoretischen Ansichten begleitet und ihnen zur Bekräftigung gedient. Wir kommen nun auf ein Feld, wo wir keine solche Beweise finden, und wo folglich unsere Vermuthungen, wenn sie auch richtig wären, doch immer zweifelhaft bleiben; aber wir wollen es wenigstens versuchen, uns die Ursache jener Erscheinungen vorzustellen.

Wir wissen, dass ein Körper nicht elektrisch wird,

ohne dass sich die beiden Elektricitäten offenbaren, sei es in verschiedenen Theilen desselben Körpers, oder wenigstens in seinem Wirkungskreise. Wenn sich die Elektricitäten in einem, ein Continuum bildenden Körper einzeln zeigen, so sinden sie sich immer in zwei entgegengesetzten Punkten dieses Körpers concentrirt, und sein elektrischer Zustand hat dann vollkommen dieselbe Polarität, wie ein magnetischer Körper; und bei dem jetzigen Stande unserer Kenntnisse können wir uns von freier Elektricität nicht anders einen Begriff machen, als in Folge einer solchen Polarität. Der Turmalin bietet das beste Beispiel dieser elektrischen Polarität dar.

Aber diese Polarität müssen auch die kleinsten Theilchen eines Körpers haben; denn es läßt sich nicht ein Theil eines elementaren Körpers denken, der nicht die Eigenschaften des Ganzen, oder die einer Vereinigung mehrerer Theilchen zusammen habe. Hieraus folgt natürlich, daß man ohne diese Corpusculartheorie keinen Begriff von der elektrischen Polarität in den Körpern baben kann. Bei der Annahme aber, daß die Körper aus Atomen zusammengesetzt sind, können wir uns vorstellen, daß ein jedes dieser Atome eine elektrische Polarität besitze, von welcher die elektrochemischen Erscheinungen bei ihrer Vereinigung abhängen, und deren ungleiche Intensität die Ursache des Kraft-Unterschiedes ist, womit sich ihre Verwandtschaften äußern.

Diese, in den kleinsten Theilchen der Körper allgemeine elektrische Polarität reicht indessen nicht hin, die Erscheinungen von specifischer Elektricität zu erklären, welche ein jedes derselben zeigt, und welche die einen elektropositiv und die anderen elektrone gativ macht. Diese Eigenschaft hängt vielleicht von jener Art von, wenn ich so sagen darf, elektrischer Einseitigkeit ab, welche zuerst von Erman beobachtet und die Unipolarität genannt worden ist, und deren Existenz man bestimmt erwiesen hat, obgleich wir nicht, nach unseren Ideen von der Elektricität, die Nothwendigkeit ihrer Existenz einsehen. Stellen wir uns vor, es sei in den Atomen

tines Körpers die Elektricität des einen Poles in einem gewissen Punkte entweder vorherrschender oder concentrirter, als die Elektricität des anderen Poles, ungefähr auf dieselbe Art, wie der eine Pol eines Magnets viel märker sein kann als der andere; stellen wir uns ferner vor, es existire in den kleinsten Theilchen eines jeden Körpers eine ähnliche specifische Unipolarität, in Folge welcher bei den einen der positive, bei den anderen der negative Pol vorherrscht, so werden wir recht gut begreifen können, wie die Elektricität in den Körpern vorhanden sein kann, und worin ihre elektrochemischen Ligenschaften bestehen. Die Körper sind also elektropositiv oder elektronegativ, je nachdem der eine oder der andere Pol darin vorherrscht.

Aber diese specifische Unipolarität erklärt nicht allein alle Phanomene. Wir sehen, dass sich zwei elektronegaive Körper, wie der Sauerstoff und der Schwefel, auf sine viel innigere Art mit einander verbinden, als z. B. der Sauerstoff und das Kupfer, obgleich letzteres elektropositiv ist. Der Verwandtschaftsgrad der Körper hängt demnach nicht allein von ihrer specifischen Unipolarität b, er muß aber hauptsächlich von der Intensität ihrer Polarität im Allgemeinen abgeleitet werden. Gewisse Korper sind einer intensiveren Polarisation fähig, als andere, und müssen daber ein stärkeres Bestreben haben, die Elektricität zu neutralisiren, welche in ihren Polen vertheilt ist, das heisst einen größeren Verwandtschaftsgrad als die anderen Körper; so dass dieser letztere eigentlich in der Intensität der Polarisation besteht. Daer verbindet sich der Sauerstoff eher mit dem Schwefel als mit dem Blei; denn wenn auch die beiden ersteren dieselbe Unipolarität haben, so neutralisirt doch der poitive Pol des Schwefels eine größere Quantität von nestiver Elektricität in dem vorherrschenden Pole des Sauersoffa, als der positive Pol des Bleies neutralisiren kann.

Der Grad von elektrischer Polarität der Körper, wenn dese wirklich nicht bloß in unserer Vorstellung existirt, cheint keine constante Quantität zu sein, sondern hängt

sehr von der Temperatur ab, durch welche er sich versehr von der Temperatur ab, durch welche er sich vermehrt, und durch deren Modificationen er Veränderungen erleidet. Man muß wohl unterscheiden zwischen der
specifischen Polarität der Körper und ihrer Polarisations-Capacität; denn viele von ihnen, die bei gewöhnlicher Emperatur der Luft nur eine sehr schwache Polarität zu haben scheinen, erlangen bei der Rothglühhitze eine sehr starke, wie z. B. die Kohle. Andere degegen haben eine sehr schwache Polarisation, welche ihren höchsten Grad bei niedrigeren Temperaturen erreicht, und einige verlieren sie selbst gänzlich bei höheren Wärmegraden, wie z. B. das Gold. Hierdurch begreifen wir, wie es kommt, das der Phosphor sich bei niedrigen Temperaturen oxydirt, während dabei die Kohle und der Schwefel keine Veränderung erleiden. Auch sehen wir hierdurch ein, warum Körper, welche bei erhöhten Temperaturen Verbindungen bilden, die mit der größten Kraft zusammenhalten, bei geringeren Hitzgraden gar keine Wirkung auf einander äußern; weil nämlich die zu ihrer Verbindung nöthige Intensität von Polarisation nur bei höheren Temperaturen erregt wird. Wir können dadurch deutlich die Ursache einsehen, durch welche die Verwandtschasten der meisten Körper nur erst bei hohen Temperaturen wirksam zu werden anfangen. Ist die elektrochemische Neutralisation einmal vor sich gegangen, so kann sie nur durch elektrische Kräfte wieder aufgehoben werden, welche den Theilen ihre erste Polarität wieder geben, auf dieselbe Weise, wie die Entladung der elektrischen Säule. Woher es komme, dass die Temperatur die elektrische Polarität erhöht, wissen wir nicht; aber es ist diese Erscheinung so oft beobachtet worden, als wir mit unseren Instrumenten eine polare Elektricität haben entdecken und messen können, und dieser positive Beweis ist der Leitfaden für unsere Vermuthungen hinsichtlich der Polarität

"Corpora non agunt nisi soluta" ist ein alter chemischer Spruch, welchen man so erklärte, dass die flüssigen Körper mit einer größeren Oberstäche auf einander wirken. Diess ist richtig; aber die Oberstäche kann auch durch Pulvern vergrößert werden, ohne dass dadurch eine verhältnissmäßige Wirkung entsteht. Damit eine Verbindung zwischen polarisirten Partikeln vor sich gehe, müssen wenigstens die des einen Körpers beweglich sein und mit einer gewissen Leichtigkeit den anderen ihre entgegengesetzten Pole zuwenden können. Diese Beweglichkeit findet nun hauptsächlich in den Flüssigkeiten statt. Zwischen zwei sesten Körpern geht auch keine Verbindung vor sich, oder wenigstens nur höchst selten; sie wird viel leichter bewirkt, wenn sich der eine derselben im slüssigen Zustande besindet, und noch viel leichter, wenn sie beide slüssig sind.

Da jedes polarisirte Atom einen der Intensität seiner Polarisation proportionalen Wirkungskreis haben muss, so folgt daraus, dass nur innerhalb dieser Sphäre die Vereinigung statt finden kann, und dass wenn die polarisirten Partikeln durch zu große Abstände von einander getrennt sind, sich ihre gegenseitige Wirkung verhältnismälsig vermindert. Daher verbinden sich die flüssigen Körper leicht und fast bei allen Temperaturen. Die gasförmigen dagegen bedürfen meistens der Beihülfe der Wärme; und wenn sie verdünnt, und folglich ihre Theilchen weiter von einander entfernt sind, so verlieren sie auch ihre gegenseitige elektrochemische Wirkung. So bedarf, zum Beispiel, ein sehr verdünntes Gemenge von Sauerstoffgas und Wasserstoffgas zur Entzündung und zum Fortbrennen eine viel höhere Temperatur, als wenn es dem atmosphärischen Drucke ausgesetzt ist, weil der Abstand zwischen den Sauerstoff- und Wasserstoff-Atomen ihren gewöhnlichen Wirkungskreis übersteigt.

Die elektrochemischen Eigenschaften der oxydirten Körper hängen fast immer ausschließlich von der Unipolarität ihres elektropositiven Elementes, d. h. von ihrem Radikal ab; das Oxyd ist gewöhnlich elektronegativ in Beziehung auf andere Oxyde, wenn sein Radikal in Beziehung auf ihre Radikale negativ ist, und eben so umgekehrt. Schwefelsäure z. B. ist gegen alle metal

Oxyde elektronegativ, weil der Schwefel gegen alle Mentalle negativ ist. Die Oxyde von Kalium und Zink der gegen sind gegen alle oxydirte Körper elektropositiv, gen is gen deren Radikale Kalium und Zink positiv sind. Diese Thatsache, deren Ursache wir nicht erklären können, berichtigt eine unrichtige Idee über das sauermachende Prim cip, für welches man nach der antiphlogistischen Theorie den Sauerstoff hielt. Wir sinden jetzt, dass es in dem Radikale der Säuren liegt, und dass der Sauerstoff darin eine so indifferente Rolle spielt, dass er eben so gut in die Zusammensetzung der stärksten Salzbasen oder der & elektropositiven Oxyde, als wie in die der stärksten Säuren oder der elektronegativen Oxyde eingeht. Bisweilen ist es indessen der Fall, dass ein positives Oxyd, durch eine höhere Oxydation, weniger elektropositive Eigenschaften erlangt, die es den elektronegativen näher bringen, wie z. B. das Zinnoxyd, die Mangansäure; aber bei den stärk- 1 sten Basen, wie bei dem Kali und Natron, kann wohl ein : hinzukommender Antheil Sauerstoff die positive Reaction: zerstören, ohne aber doch eine negative hervorzubringen; 1 und so entstehen die Superoxyde starker Salzbasen.

Wenn die nun angeführten Vermuthungen eine richtige Idee von der Beziehung der Körper mit der Elektricität darstellen, so folgt daraus, daß das, was wir chemische Verwandtschaft nennen, mit allen ihren Abänderungen nichts Anderes ist, als die Wirkung der elektrischen Polarität der Partikeln, und daß die Elektricität die erste Ursache aller chemischen Thätigkeit ist; daß sie die Quelle des Lichtes und der Wärme ist, die vielleicht nur Modificationen davon sind, durch welche der Raum mit strahlendem Licht und mit Wärmestoff erfüllt wird, und daß sie sich, durch verschiedene, noch unbekannte Ursachen, bald als Wärme, bald als vertheilte Elektricität offenbart, daß sie aber im letzteren Falle mit Hervorbringung von Licht und Wärme verschwindet.

Die Elektricität, deren Natur uns noch unbekannt ist, und die mit keinem anderen, innerhalb unserer Erfahrung liegenden Körper Analogie hat (wenn man das magnetische Fluidum ausnimmt, das zur Elektricität in demselben Verhältnisse wie Licht und Wärme zu stehen scheint, indem die Elektricität zu gleicher Zeit mit diesen magnetische Polarität hervorbringt), scheint also die erste Thätigkeits-Ursache in der ganzen, uns umgebenden Natur zu sein. Ich übergehe mit Stillschweigen alle Hypothesen, zu welchen sie Veranlassung gegeben hat; sie könnten nur Vergleichungen mit anderen, besser gekannten Körpern zum Grunde haben, mit denen sie übrigens keine Aehnlichkeit hat. Man nahm an, die Elektricität sei eine vibrirende Bewegung in den Körpern, analog derjenigen, welche den Schall hervorbringt; man sagte, sie sei die den Körpern einwohnende primitive Krast etc., aber keine von diesen Hypothesen hat über ihre Natur ein helleres Licht verbreitet, und alle haben mangelhafte Seiten gehabt; man konnte einsehen, dass diess nicht die wahre Art sei, sich von diesem so merkwürdigen Agens eine Vorstellung zu machen.

Jede chemische Wirkung ist also, ihrem Grunde nach, ein elektrisches Phänomen, das auf der elektrischen Polarität der Partikeln beruht. Alles, was Wirkung der sogenannten Wahlverwandtschaft zu sein scheint, wird nur durch eine in gewissen Körpern stärker, als in anderen, vorhandene elektrische Polarität bewirkt. Wird z. B. die Verbindung AB durch den Körper C zersetzt, der zu A eine größere Verwandtschaft hat als B, so muß C eine größere Intensität von elektrischer Polarität als B haben; hierdurch entsteht vollkommnere Neutralisation zwischen A und C als zwischen A und B, welche von einer so großen Temperatur-Erböhung begleitet sein kann, dass Feuer erscheint. B erscheint dann wieder mit seiner ursprünglichen Polarität, die es durch die Vereinigung von A mit C erlangt. Wenn im Gegentheil von diesen drei Körpern A die schwächste Polarisation hat, so wird B durch C ebenfalls ausgetrieben werden, aber ohne bemerkbare Temperatur-Erhöhung, und nur allein durch das größere Neutralisirungs-Bestreben von C, welches stärker polarisirt ist. Wenn sich zwei Körper, AB und CD, gegei

zersetzen, dass sich daraus zwei andere Körper, AD und CB, bilden, so wird die elektrische Polarisation auf gleiche Weise in den letzteren Verbindungen besser neutralisht sein, als in den ersteren. Ich werde weiter unten von den mitwirkenden Nebenursachen sprechen, wodurch die Wirkung nicht allein von dem Grade der Polarisation der Körper abhängt.

Ein Körper, der sich bald als elektropositiver, bald als elektronegativer mit anderen zu verbinden vermag, kann aus der ersteren Verbindung nur durch positivere Körper, und aus der zweiten nur durch negativere ausgetrieben werden; so kann der Schwefel aus der Schwefelsäure, worin er elektropositiv ist, durch noch positivere ausgetrieben werden; aber aus dem Schwefelblei, worin er elektronegativ ist, kann er nur durch Körper, die in Beziehung auf das Blei negativ und noch negativer als der Schwefel sind, ausgetrieben werden.

Bekanntlich haben einige unorganische, zusammengesetzte Körper die Eigenschaft, bei einer hohen Temperatur sich mit einer starken Detonation zu zersetzen, wie :
z. B. das Knallsilber und Knallgold. Diese Verbindungen sind immer durch eine schwache, bei wenig erhöhten Temperaturen wirksame elektrische Polarität gebildet, und sind aus Elementen zusammengesetzt, wovon
wenigstens zwei eine große Capacität für elektrische Polarität haben. Werden sie erhitzt, so nehmen sie diese
größere Polarität an, die elektrischen Pole der Partikeln
nehmen gegenseitig eine andere Stellung an, es geht eine
stärkere Neutralisation vor sich, es entsteht Feuer, und
die Körper zersetzen sich in einem Augenblick mit Detonation.

Der Zustand von elektrochemischer Indisserenz, in welchen mehrere zusammengesetzte Körper durch die sich her erwähnte Feuer-Erscheinung versetzt werden, die sich in ihnen, bis zu einem gewissen Grade erhitzt, zeigt; scheint eine neue, vor sich gehende elektrochemische Neutralisation anzuzeigen; und das Aushören des Vereinigungs-Bestrebens giebt eine Zerstörung der elektrochemischen

Polarisation zu erkennen, die gewöhnlich in dem zusamnengesetzten Atom zurückbleibt. Es ist daher einleuchend, dass dieses Phänomen in einer mehr oder weniger tarken Neutralisation der elektrischen Vertheilung besteht, welche das Atom polarisch machte. Wenn A und B, 2um Beispiel, zwei Atome vorstellen, welche sich mit den entegengesetzten Polen berühren, so bestand ihre chemische Verbindung in der Neutralisation der Elektricitäten dieser Pole; aber das zusammengesetzte Atom ist auch noch pobrisch durch die Elektricitäten in den beiden anderen Polen. Wenn nun auch diese Polarisation plotzlich zersort wird, so muß dadurch dieselbe Fener-Erscheinung, vie durch jede andere elektrische Neutralisation, entsteen. Diese Zerstörung der specifischen Polarisation eines den schwach pobrisirten Körpern statt, und nicht in den sehr elektronezativen oder sehr elektropositiven.

Die nun erwähnten elektrischen Erscheinungen gelten hauptsächlich für die unorganische Natur; in der organischen Natur finden wir andere Verhältnisse.

Wenn die elektrochemischen Ansichten richtig sind, so folgt daraus, dass jede chemische Verbindung einzig and allein von zwei entgegengesetzten Kräften, der posiiven und der negativen Elektricität, abbängt, und dalk also jede Verbindung aus zwei, durch die Wirkung ihrer elektrochemischen Reaction vereinigten Theilen ausammenesetat sein muss, da es keine dritte Kraft giebt. Hierses folgt, dass jeder zusammengesetzte Körper, welche such die Anzehl seiner Bestandtheile sein meg, in zwei Theile getheilt werden kann, wovon der eine positiv und der andere negativ elektrisch ist. So z. B. ist das schwe-Schwefel, Sauerstoff und Narum zusammengesetzt, sondern aus Schwefelsäure und na Natron, die wiederum jedes für sich in einen elekropositiven und einen elektronegativen Bestandtheil getheilt werden können. Eben so kann auch der Alaun sicht als upmittelbar aus seinen einfachen Bestandtheilen mammengesetzt betrachtet werden, sondern er ist zu beThonerde, als negativen Elementes, auf das schweselsaure Elektrochemische Ansicht das, was ich über die zusammengesetzten Atome der ersten, zweiten, dritten etc. Ordnung gesagt habe.

Es giebt noch eine Verbindung, die ihrer Natur nach von den bisher erwähnten ganz verschieden ist, die nämlich, wenn ein fester Körper, in Berührung mit einer Flüssigkeit, schmilzt, eine Portion Wärmestoff bindet und sich mit dem Hüssigen Körper vermischt, oder was wir auflösen nennen. Diese Erscheinung ist nicht mit einer elektrischen und chemischen Neutralisation verknüpft; der. Körper behält seine elektrochemische Reaction ohne Verminderung, und übt sie wegen der Beweglichkeit seiner Partikeln viel lebhafter aus, als wenn er sich im festen Zustande befindet. Auch wird kein Wärmestoff entbusden, sondern im Gegentheil absorbirt, und die Erfahrung lässt uns glauben, dass sich diese Absorbtion im Verhältnisse mit dem Abstande, welcher die Partikeln des fest gewesenen Körpers von einander trennt, vermehrt. Wenn man daher Wasser auf ein Salz gießt, welches sich nicht chemisch mit Wasser verbinden kann, oder welches schon diejenige Menge, womit es sich verbinden kann, enthält, so sinkt die Temperatur während der Auflösung des Salzes und der Verbreitung seiner Atome im Wasser; kann aber das Salz chemisch gebundenes Wasser aufnehmen, so wird zuerst durch die Verbindung des Salzes mit Wasser Wärme frei, und dann sinkt die Temperatur, wenn das Salz chemisch gebundenes Wasser enthält und sich aufzulösen anfängt. Uebrigens kann ein Körper chemisch gebundenes Wasser aufnehmen, ohne deswegen im Wasser auflöslich zu sein; und umgekehrt, er kann auflöslich sein, ohne die Fähigkeit zu haben, sich chemisch mit Wasser zu verbinden. Alle diese Umstände zeigen also, daß die innere Wirkung einer Auflösung durchaus von der einer chemischen Verbindung verschieden sei, und daß sie nicht als verschiedene Grade derselben Erscheinung

be-

betrachtet werden können. Was anzeigt, dass die Auflösung von einer specifischen Verwandtschaft zwischen dem auflösenden und dem auflöslichen Körper abhängt, ist, dass 1) nicht alle Körper in den Flüssigkeiten gleich auflöslich sind, und dass es viele absolut unauflösliche giebt; und 2) dass die Cohäsion ein Hinderniss ist, das bei dem aufzulösenden Körper überwunden werden muß. Es ist nicht wahrscheinlich, dass sich hierbei die Natur anderer, als der gewöhnlichen Grundkräfte bediene, obgleich es, auf der anderen Seite, unmöglich ist, sich eine Vorstellung von der Modification dieser Kräfte zu machen, die eine, von der gewöhnlichen chemischen Verbindung so verschiedene Erscheinung hervorbringt.

Als einen Beweis der gegenseitigen Durchdringung der Körper bei der Verbindung hat man die, selbst unter dem besten Microscop, vollkommen homogen erscheinende Zusammensetzung einer Auflösung, und den Umstand angesehen, dass z. B. ein Gran Kochsalz, in einem Quart Wasser aufgelöst, jedem Tropfen dieser Auflösung die Eigenschaft ertheilt, durch das salpetersaure Silberoxyd getrübt zu werden. Man darf aber nicht erwarten, dass es in einem flüssigen Gemische leichter sei die Atome des aufgelösten Körpers von denen des auflösenden zu unterscheiden, als mit dem Microscope die Atome des letzteren zu unterscheiden; diess können wir nicht, obgleich die Ausdehnbarkeit durch die Wärme, die Durchdringbarkeit der Flüssigkeiten durch Gase, und andere Brscheinungen uns sagen, dass die Atome kleine Zwischenräume zwischen sich lassen müssen.

Man hat in neueren Zeiten beobachtet, dass die porösen Körper Lust absorbiren, die sie mehr oder weniger in ihre Zwischenräume mit Wärme-Entwickelung
comprimiren, so dass in ihren Poren die Lust condensirter ist, als bei dem gewöhnlichen Drucke in der Lust.
Hierbei wirken die porösen Körper ebenfalls mit einer
specifischen Verwandtschaft, und die Gase der verschiedenen Körper werden nicht in proportionalen Quantitäten davon absorbirt. Ferner hat man gefunden, dass Was-

III.

ser und Flüssigkeiten sich zu den Gasen, womit sie sich nicht chemisch verbinden, auf dieselbe Art wie die porösen Körper verhalten, woraus man schließen kann, daß die Absorbtion der Gase durch die Flüssigkeiten und die durch poröse, feste Körper gleichartige Vorgänge sind. Zudem hat man gefunden, dass, so wie ein Gas aus Wasser durch ein anderes Gas, welches dazu kommt, theilweise ausgetrieben werden kann, auch ein Gas durch einen festen, sich im Wasser auflösenden Körper ausgetrieben wird. Eine Flüssigkeit, welche einen festen Körper aufgelöst enthält, absorbirt um so weniger Gas, je größer die Menge des aufgelösten festen Körpers ist, welcher einen Theil der Zwischenräume einzunehmen scheint, die das Gas eingenommen haben würde. Es fehlt uns also nicht an Gründen, um anzunehmen, dass die Auflösung der festen Körper in einer Flüssigkeit, die Absorbtion der Gase durch Flüssigkeiten, und ihre Absorbtion durch feste, poröse Körper, im Allgemeinen zu derselben Klasse von Erscheinungen gehören.

Auf jeden Fall müssen wir uns nach der Corpusculartheorie vorstellen, dass die Auflösung eines festen Körpers in einer Flüssigkeit darin bestehe, dass, nachdem die Cohäsion des festen Körpers durch eine unbekannte Modification der Affinität zerstört worden ist, die Atome dieses Körpers sich vertheilen, und sich zwischen die der Flüssigkeit legen, und nicht allein ihre Zwischenräume ausfüllen, sondern sie auch erweitern, wodurch der Umfang der Flüssigkeit vergrößert wird. Man muß sich vorstellen, dass in einer gleichförmig gemischten Flüssigkeit ein jedes Atom vom aufgelösten Körper von einer gleichen Anzahl von Atomen des Auflösungsmittels umgeben sei; und wenn mehrere Substanzen zusammen aufgelöst sind, so müssen sie die Zwischenräume zwischen den Atomen des Auflösungsmittels unter sich theilen, so dass, bei einer gleichförmigen Mischung der Flüssigkeit, eine solche Symmetrie in der Lage der Atome entsteht, dass alle Atome der einzelnen Körper sich in Beziehung zu den Atomen der anderen Körper in einer gleichförmigen Lage befin-

den. Man kann daher sagen, dass die Auflösung durch die Symmetrie in der Stellung der Atome, so wie die Verbindung durch die bestimmten Proportionen charakterisirt ist. Hierdurch entsteht auch eine Ausdehnung der Wirkungen der chemischen Affinität über die Grenzen weg, welche man bei Untersuchung der festen oder gasförmigen Körper findet. Um diess zu erläutern, wollen wir annehmen, es seien 1000 Atome eines Körpers, z. B. Kupferchlorid, in einer Flüssigkeit aufgelöst, und man gielse dann, unter guter Vermischung, 1000 Atome Schweselsaure hinzu, so wird sich neben jedes Atom des ersteren Körpers ein Atom des letzteren stellen. Da aber die Schwefelsäure zum Kupferoxyd eine größere Verwandtschaft hat, als das Chlor zum Kupfer, so wird das Chlor der Schwefelsäure weichen, und es werden folglich dadurch 1000 At. schwefelsaures Kupferoxyd und 1000 At. Chlorwasserstoffsäure entstehen; diese letztere bleibt indessen bei dem neugebildeten Atome; ihre Affinität, das heist, ihre elektrochemische Polarität, wenn auch durch eine stärkere Polarität überwunden, ist doch nicht vernichtet: sie fährt deher fort wirksam zu sein, und vermindert die Wirkung der mächtigeren Schwefelsäure, die nur durch ihren Ueberschuss wirken kann, oder, mit anderen Worten, sie stößt, durch ihre elektronegative Polarität, einen Theil der ebenfalls polarisirten Schwefelsiure ab, bis sich zwischen den beiden Verwandtschaften ein Gleichgewicht herstellt; dann bleibt ein Theil des Chlors, mit einer gewissen Anzahl von Kupfer-Atomen verbunden, in der Auflösung, während sich die Schweselsäure mit den anderen oxydirten verbindet. Die Quantität der durch die Schwefelsäure bewirkten Zersetzung seht in einem zusammengesetzten Verhältnisse des Unterschiedes zwischen den Verwandtschaftsgraden der beiden entgegenwirkenden Säuren (d. h. ihrer verschiedenen Intensität von elektrochemischer Polarisation) und der Anuhl ihrer gegenwärtigen Atome; denn wenn man, in dem angeführten Beispiel, Atome von Chlorwasserstoffsäure zusetzt, so werden sie eine gewisse Anzahl von KupferoxydAtomen zersetzten und eine entsprechende Anzahl von Schwefelsäure-Atomen austreiben, die kleiner sein wird, als die Anzahl von Atomen der hinzugefügten Chlorwasserstoffsäure. Es werden sich also freie Atome der beiden Säuren um die verbunden bleibenden lagern, und werden durch ihre entgegengesetzten und sich das Gleichgewicht haltenden Kräfte ihre gegenseitige Verbindung mit dem Kupferoxyd verhindern. Es ist einleuchtend, daß, bei Herstellung des Gleichgewichtes, die schwächere Affinität der Chlorwasserstoffsäure, die sich aber durch eine größere Anzahl ihrer zwischen die Masse gelegten Atome äußert, der stärkeren Affinität der Schwefelsäure gleich ist, die durch eine geringere Anzahl von Atomen ausgeübt ist.

Stellen wir uns nun vor, die eine dieser entgegenwirkenden Säuren sei unauflöslich und gehe folglich, in dem Maasse, als sie frei werde, je nach ihrer Natur, in den sesten oder gasförmigen Zustand über, so werden ihre freien Atome, statt durch ihre Gegenwart wirksam zu sein und sich um die Verbindung zu lagern, sich davon entfernen und zuletzt durch die andern ganz ausgetrieben sein, deren freie Atome die Verbindung umgeben, wenn sie in hinreichender Menge vorhanden sind. So kann also, durch eine leicht begreifliche, mechanische Wirkung, die schwächere Säure die stärkere austreiben, wenn erstere in hinreichender Menge vorhanden ist, und letztere sich nicht in der Auflösung erhalten kann. dagegen die neue Verbindung mit einer der Säuren unauflöslich, so scheidet sie sich aus der Flüssigkeit ab, in dem Grade, als sie sich bildet. Der Theil der Base, welcher in der Auflösung bleibt, ist also nicht zwischen die Säuren vertheilt; und die Flüssigkeit bleibt in dieser Hinsicht in demselben Zustande, worin sie war, als man die fällende Säure zuzusetzen anfing, mit dem Unterschiede indessen, dass die Kräfte, welche mit der Wirkung dieser Säure im Gleichgewichte stehen, in dem Maasse zunehmen, als man mehr von der Säure zusetzt, und dass man daher immer mehr zusetzen muss, um dieselbe Quantität von der Verbindung niederzuschlagen. Auch kann auf diese Weise eine Säure eine stärkere austreiben, wie sich z. B. die Weinsäure oder Citronensäure der Kalkerde in einer Auflösung von salpetersaurer Kalkerde bemächtiget, indem sie einen Niederschlag von weinsaurer oder citronsaurer Kalkerde bildet.

Man sieht leicht ein, dass diese Erscheinungen gerade dieselben sind, deren Existenz von Berthollet mit so vielem Scharfsinne erwiesen und untersucht wurde, und woraus dieser berühmte Chemiker folgerte, die Körper könnten sich innerhalb gewisser Grenzen in unendlich vielen Proportionen mit einander verbinden, und es fänden nur dann bestimmte Verhältnisse statt, wenn, in Folge der Cohäsions- oder Expansions-Kraft, die Körper in festem Zustande abgeschieden oder im Gaszustande entwikkelt werden. Ungeachtet die Resultate von Berthollet's Versuchen ansangs der allgemeinen Annahme des Systemes von den chemischen Proportionen so entgegengesetzt schienen, so finden wir sie jetzt als nothwendige Folgen aus den Ansichten der Corpusculartheorie hervorgehen, und wir müssen mit Dank die Arbeiten eines Gelehrten anerkenmen, der, wenn er auch den Gegenstand unter einem anderen Gesichtspunkte betrachtete, uns doch den Weg nach einer Richtung gebahnt hat, nach welcher die Speculationen über die chemischen Proportionen sonst nur sehr spät sich gewendet hätten. Wir sehen nun, dass die gleichartige Vertheilung der Atome der aufgelösten Körper zwischen denen des Auflösungsmittels Erscheinungen hervorbringen, die, wenn sich die wirksamen Körper und ihre Producte in der Auflösung erhalten, vollkommen dieselben sein müssen, als wenn Verbindungen in allen Verhältnissen möglich wären. Man sieht also, dass Berthollet's scharssinnige Untersuchungen in seiner Statique chimique weder der Theorie von den bestimmten Proportionen, noch den Ansichten von der Corpusculartheorie entgegen sind. Berthollet erstreckte selbst auf die festen Körper die Anwendung der Resultate seiner Beobachtungen über die Flüssigkeiten; diese Ausdehnung, in sofern

sie den Einfluss der chemischen Masse (d. h. die Summe des Assinitätsgrades aus der vorhandenen Quantität des wirksamen Körpers) auf einen festen Körper betrifft, welcher sich in einer Flüssigkeit befindet, ist richtig, wenn der feste Körper, ungeachtet seiner Unauflöslichkeit, noch nicht gänzlich außerhalb dem Wirkungskreise der Flüssigkeit ist; aber die Anwendung, die man nachher davon auf die trocknen und festen Körper machte, indem man z. B, annahm, dass sich die Metalle zwischen dem Maximum und Minimum in unendlich vielen Graden oxydiren könnten, ist durch die Erfahrung widerlegt worden, welche zeigt, dass wenn ein der Wirkung des Sauerstoffs ausgesetztes Oxyd sich nicht vollkommen in ein anderes Oxyd hat verwandeln können, das neugebildete Oxyd sich mit einem Theile des nicht veränderten Oxydes gemengt, oder bisweilen auch chemisch verbunden findet, so dass es oft nicht schwer ist mit dem Microscope zu entdecken, dass sie nur mit einander gemengt sind.

Es bleibt uns nun noch übrig, von der elektrochemischen Theorie aus, einige Worte über die Cohäsionskraft zu sagen, deren mechanische Erscheinungen in den letzteren Zeiten mit so vielem Erfolge studirt worden sind. Es ist bewiesen worden, dass die regelmässige Form der Körper in ihren Atomen das Bestreben voraussetzt, sich vorzugsweise in gewissen Punkten mit einander in Berührung zu setzen, das heisst, dass sie von einer Polarität abhängt, welche folglich nur elektrisch oder magnetisch sein kann, welches letztere wir indessen durch keinen Umstand zu glauben berechtigt sind. Da alle Atome eines Körpers eine gewisse Polarität behalten, so müssen sie natürlich suchen sich mit ihren entgegengesetzten Polen zu treffen; und man könnte, in Folge ihrer Polarität, vermuthen, dass die Cohäsion sich auf dieselbe Art bilde, wie der positiv elektrisirte Deckel des Elektrophors durch die negative Elektricität des Kuchens zurückgehalten wird, ohne gegenseitige Entladung oder Durchdringung. Man könnte von der anderen Seite die chemische Verbindung mit der Neutralisation der beiden entgegensetzten Elektricitäten vergleichen, welche entsteht, wenn die untere Belegung des Kuchens mit der oberen in Verbindung gesetzt wird, wodurch eine Entladung der Elektricität bewirkt wird.

Es ist indessen unmöglich, aus diesem Gesichtspunkte die Ungleichheit der Gohäsion in den verschiedenen Körpern, oder, je nach verschiedenen Umständen, in demselben Körper, so wie die Modificationen der Cohäsion, wie Härte, Geschmeidigkeit, Zähigkeit, Sprödigkeit etc., zu erklären. Und wollte man die Gasförmigkeit dadurch erklären, daß man sagte, die Atome wendeten sich gegensitig ihre analogen Pole zu, und stießen sich einander nach allen Richtungen ab, und die Flüssigkeit dadurch, daß man in den Achsen der Atome eine kleine Inclination voraussetzte, so wäre man genöthigt einen neuen Umstand ausfindig zu machen, wodurch ihre Achsen in einer gegenseitigen Stellung erhalten würden, aus der sie ihre Polarität unaufhörlich abzulenken streben würde.

Wir können also gegenwärtig die Cohäsion und alle ihre Modificationen noch nicht durch das erklären, was wir bis jetzt von der Elektricität, als allgemeiner Grundkraft, wissen. Die Cohäsion hängt indessen von einer Kraft ab, deren Wirkung nicht allein mechanisch, sondern auch chemisch ist, und welche den Verwandtschaften auf eine bemerkliche Art entgegen wirkt und sie modificirt; und gerade vorzüglich in den Auflösungen hat die Cohäsionskraft Gelegenheit ihre chemischen Wirkungen zu äußern, wo sie, oft eine schwächere Verwandtschaft unterstützt, die, durch das Bestreben in den festen Zustand überzugehen, eine stärkere überwindet, wie es Berthollet so gut aus einander gesetzt hat.

IV. Ueber die Bestimmung der relativen Anzahl von einfachen Atomen in chemischen Verbindungen.

Dalton, welcher den ersten Versuch machte, die Anzahl von einfachen Atomen, woraus die zusammenge-

setzten Atome mehrerer Körper gebildet sind, zu bestimmen, nahm an, dass sich die Körper vorzugsweise in dem Verhältnisse verbinden, dass sich ein Atom des einen Elementes mit einem Atom des anderen verbinde, und wenn nur eine Verbindungsstufe zwischen denselben bekannt war, so betrachtete er dieselbe als aus einem Atom eines jeden Elementes zusammengesetzt. Da aber, wo mehrere Oxydationsgrade von demselben Radikal bekannt waren, nahm er an, dass die Anzahl von Sauerstoff-Atomen gleich mit der der Multipeln wäre, so dass Kohlenoxydgas aus einem Atom Kohlenstoff und einem Atom Sauerstoff, Kohlensäure aus einem Atom Kohlenstoff mit zwei Atomen Sauerstoff, schweslichte Säure aus einem Atom Schwefel mit zwei Atomen Sauerstoff, und Schwefelsäure aus einem Atom Schwefel mit drei Atomen Sauerstoff bestände. Mehrere englische und einige deutsche Verfasser sind Dalton's Princip gefolgt. Wenn nur eine Verbindung bekannt ist, so liegt jedoch etwas Willkührliches in der Idee, ohne alle Rücksicht auf die übrigen Verhältnisse dieser Verbindung, anzunehmen, dass sie aus einem Atome eines jeden Elementes bestehe, und es sind nun eine Menge von Beispielen allgemein anerkannt, wo es nicht der Fall ist. Man kannte z. B. damals nur einen Oxydationsgrad vom Wolfram und vom Molybdan, namlich die Säuren dieser Metalle; wir haben aber seitdem mehrere entdeckt, so wie auch, dass diese Säuren mehr als ein Atom Sauerstoff enthalten. Auf jeden Fall muß man da, wo es auf Bestimmung von Zahlen ankommt, so wenig als möglich der Willkühr überlassen, und man muss mit der größten Aufmerksamkeit Alles umfassen, was irgend eine Anleitung geben kann. Ungeachtet wir wahrscheinliche Angaben über die atomistische Zusammensetzung der meisten Körper haben, so ist doch diese Kenntniss, wie wir bald sehen werden, in vielen Fällen noch so wenig sicher, dass man nur von sehr wenigen Körpern sagen kann, man kenne mit voller Zuverlässigkeit die Anzahl von einfachen Atomen, woraus das zusammengesetzte Atom gebildet ist.

Es giebt mehrere Arten, wie man die relative Anzahl der Atome auszumitteln sucht; wir wollen sie nun durchgehen und hinsichtlich ihrer Zuverlässigkeit untersuchen.

1) Eine einzige derselben giebt Resultate, welche keinem Zweifel unterworfen sind, die nämlich, wo man die relativen Volume, nach welchen sich die Bestandtheile eines Körpers verbinden, in Gasform bestimmen kann. So z. B. kennen wir mit voller Sicherheit die relative Anzahl von Atomen des Stickstoffs und Sauerstoffs in den Oxydationsstufen des Stickstoffs, die des Stickstoffs und Wasserstoffs im Ammoniak, die des Chlors und Sauerstoffs in dessen Oxydationsstufen, und die des Chlors und Wasserstoffs in der Chlorwasserstoffsäure; aber unglücklicherweise erstreckt sich diese Sicherheit nicht weiter, als bis zu denjenigen Körpern, die in isolirtem Zustande in Gasform aufgesammelt und gemessen werden können, und hört ganz auf, wenn der eine Bestandtheil eines zusammengesetzten Körpers nicht bei einer Temperatur in Gasform erhalten werden kann, wobei er sich seinem relativen Volum nach bestimmen läßt. Aber auch bei dieser einzig sichern Bestimmung haben einige Chemiker den Samen des Zweifels dadurch einzustreuen gesucht, dass sie sich vorstellten, die Gase der brennbaren Körper, z. B. die des Wasserstoffs, Stickstoffs, Chlors, enthielten auf ein gegebenes Volum nur halb so viel Atome als das Sauerstoffgas, so dass z. B. zwei Volume Wasserstoffgas eine eben so große Anzahl Atome enthielten, als ein Volum Sauerstoffgas, weshalb man das Wasser als aus einem Atom eines jeden seiner Elemente zusammengesetzt betrachten zu können glaubte. Diese Annahme, die in keinem natürlichen, Verhältnisse irgend einen Grund hat, wurde zuerst von dem englischen Chemiker Thomson aufgestellt, und ist seitdem von sehr vielen Anderen befolgt worden. Es ist klar, dass die Unrichtigkeit dieser Annahme nicht durch Vergleichung der relativen Anzahl wägbarer Atome in den Gasen der einfachen Körper bewiesen werden kann; sie läßt sich aber

anderen Punkten aus widerlegen. Aus dem, was ich weiter unten erwähnen werde, geht hervor, dass wir mit völliger Sicherheit das relative Gewicht der Atome vom Schwefel und Sauerstoff kennen, woraus wiederum folgt, dass der Schweselwasserstoff, welcher, ganz gleich dem Wasser in Gasform, ein dem darin enthaltenen Wasserstoff gleiches Volum hat, ohne Widerrede aus zwei Atomen Wasserstoff und einem Atom Schwefel besteht. Es ist aber nichts natürlicher, als anzunehmen, daß der eine dieser, auf gleichartige Weise zusammengesetzten Körper, so wie der andere auf zwei Atome Wasserstoff ein Atom von dem andern Bestandtheile enthalte. Wollte man dabei einwenden, der Schwefel habe so große Analogie mit dem Sauerstoff, dass von dem Schwefel dasselbe gelten müsse, wie vom Sauerstoff, so kann man diesem Einwurfe die Zusammensetzung der Unterschwefelsäure entgegenstellen, welche aus zwei Atomen Schwefel und fünf Atomen Sauerstoff besteht, und welche zeigt, das das Gewicht vom Atom und Volum des Schwefels zu einander stehen müsse, wie bei dem Chlor, Stickstoff und Wasserstoff, d. h. dass Atom und Volum dasselbe sein müssen. Es ist außerdem bekannt, daß sich Stickgas nicht mit weniger als seinem dreifachen Volum Wasserstoffgas (im Ammoniak) verbindet, man müßte also aus einem gleichen Grunde annehmen, dass der Stickstoff 3 Mal so viel wägbare Atome als der Wasserstoff enthalte, wovon man doch auf andern Wegen die Unrichtigkeit beweisen kann.

2) Dadurch, dass man bei einem Körper, welcher mehrere Oxydationsgrade hat, die relativen Mengen von Sauerstoff bestimmt, welche von einer gegebenen Quantität des oxydirbaren Körpers aufgenommen werden. Wenn sich diese verhalten wie 1:2, so kann diess auch sein wie 2:4; verhalten sie sich wie 2:3, so tritt auch die Alternative ein, dass in dem ersten Fall ein Atom Radikal verbunden sein kann mit einem Atom Sauerstoff, und in dem zweiten 2 Atome Radikal mit 3 Atomen Sauerstoff; ist das Verhältnis wie 3:4, so kann die Alternative statt

finden, dass einmal 2 Atome Radikal verbunden sind mit 3 Atomen Sauerstoff, und wiederum 1 Atom Radikal mit 2 Atomen Sauerstoff; ist aber das Verhältnis wie 3:5, so ist keine Alternative möglich, und es bleibt da nur die Frage übrig, ob das Atom des Radikals eins oder zwei ist. Wir werden hierauf weiter unten zurückkommen. — Wenn ein Körper nicht mehr als eine Oxydationsstuse bat, so sucht man nach, ob es nicht unter seinen Verbindungen mit Schwesel mehrere Verbindungsstusen giebt, wie es z. B. mit Arsenik und Zinn der Fall ist.

- 3) Wenn sich ein elektropositives Oxyd mit einem elektronegativen, z. B. eine Basis mit einer Säure, verbindet, so ist der Sauerstoff in der letztern ein Multiplum mit einer ganzen Zahl vom Sauerstoff der ersteren, und diese Zahl ist dann gewöhnlich zugleich die Anzahl der Sauerstoff-Atome in dem negativen Oxyd. Z. B. die Salpetersäure, Chlorsäure, Jodsäure, Unterschwefelsäure enthalten 5 Atome Sauerstoff, und ihre Sättigungscapacität it i von ihrem Sauerstoffgehalt; die Schwefelsäure enthilt 3 Atome Sauerstoff, und ihre Sättigungscapacität ist t von ihrem Sauerstoffgehalt; die schweflichte Säure entbalt 2 Atome Sauerstoff, und ihre Sättigungscapacität ist I von ihrem Sauerstoffgehalt. Wenn es nun der Fall ist, das Resultat von der Oxydationsreihe mit der Zahl ibereinstimmt, welche von der Sättigungscapacität abgekitet wird, so kann man ziemlich sicher sein, die richtige gefunden zu haben. In den Fällen, wo der Sauersoff in dem negativen Oxyde nicht ein gerades Multiplum vom Sauerstoffgehalt des positiven Oxydes ist, sondern sich zu dem letzteren wie 3:2 oder wie 5:2 verbalt, so enthält das negative Oxyd in dem erstern Falle 3 und in dem letztern 5 Atome Sauerstoff.
- 4) Wenn ein Körper mit einem andern Körper isomorph ist, worin man die Anzahl der Atome kennt, so wird dadurch die Anzahl von Atomen in beiden bekannt, weil die Isomorphie eine mechanische Folge der Gleichbeit in der atomistischen Construction ist. Ich habe schon in dem Vorhergehenden an mehreren Stellen die wichtige

Entdeckung von Mitscherlich berührt, welche unter dem Artikel "Krystallisation" im 4ten Th. ausführlicher beschrieben werden wird, dass nämlich Körper, aus einer gleichen Anzahl auf gleiche Weise vereinigter Atome zusammengesetzt, dieselbe Form annehmen, wenn sie krystallisiren; so jedoch, dass zwei Grundformen möglich zu sein scheinen, und dass von isomorphen Körpern sich gewisse vorzugsweise zu der einen und andere zu der zweiten halten, in welchem Falle ihre isomorphe Natur schwieriger darzulegen ist. Bei denen jedoch, welche sich vorzugsweise zu derselben Form halten, ist das Resultat leicht gegeben. Aus leicht einzusehenden Gründen kann dieses Verhältniss eben so positive Resultate geben, als die Messung der ralativen Volume der Bestandtheile in Gasform. Folgendes Beispiel mag zeigen, wie wir durch die Isomorphie die Anzahl der Atome kennen lernen können. Wir kennen vom Aluminium bis jetzt nur ein Oxyd, die Thonerde. Vor der Entdeckung der Isomorphie hatte man wohl aus den Verhältnissen, in welchen sich die Thonerde mit elektropositiveren Oxyden verbindet, geschlossen, dass sie 3 Atome Sauerstoff enthalten müsse, aber nun fand Mitscherlich, dass die Thonerde mit Eisenoxyd und Manganoxyd isomorph sei, von welchen es durch die Sauerstoff-Multipla in der Oxydationsreihe bekannt ist, dass sie 3 Atome Sauerstoff enthalten. die Isomorphie ist es deshalb nun auch vollkommen bewiesen, dass auch die Thonerde 3 Atome Sauerstoff enthält. Eben so fand Mitscherlich, dass Kupferoxyd, Eisenoxydul, Kobaltoxyd, Nickeloxyd, Zinkoxyd, Manganoxydul, so wie Talkerde und Kalkerde unter sich isomorph seien, dass aber wiederum durch eine andere Grundform, welche die Venbindung der Kalkerde mit Kohlensäure gemein hat mit den kohlensauren Verbindungen von Baryterde, Strontianerde und Bleioxyd, diese mit der Kalkerde isomorph seien, und daraus folgt, dass wenn die Anzahl von Atomen in einem einzigen dieser 11 Oxyde mit Sicherheit bestimmt werden kann, sie für alle bekannt ist.

Aus dem, was ich nun angeführt habe, könnte es wohl

den Anschein haben, als besässen wir Auswege genug, die Anzahl der Atome in allen Oxyden kennen zu lernen; aber dem ist nicht so, und wir sind noch sehr unsicher, was von der Schwierigkeit, mit Sicherheit die Anzahl von Atomen der Radikale zu bestimmen, herrührt. Betrachten wir die Verbindungen des Wasserstoffs, Stickstoffs, Chlors und Jods, so finden wir sie in den meisten Fällen zusammengesetzt aus 2 Atomen Radikal mit 1, 2, 3 und 5 Atomen Sauerstoff. Daraus bietet sich natürlicherweise die Vermuthung dar, dass, so wie das erste Oxyd der erwähnten Körper aus 2 Atomen Radikal mit 1 Atom Sauerstoff besteht, diess ein allgemeiner Anfang der Oxydationsreihe sein könne. - Auf der andern Seite ist es, bei Vergleichung der Oxydationsstufen des Schwefels, welche nach den Multipeln 1, 2, 21 und 3 statt finden, ziemlich sicher, dass in dem ersten, zweiten und vierten Terme ein Atom Radikal mit 1, 2 und 3 Atomen Sauerstoff verbunden ist, und dass in dem dritten 2 Atome Schwefel mit 5 Atomen Sauerstoff vereinigt sind, wodurch die Unterschwefelsäure, hinsichtlich ihrer Zusammensetzung, mit der Salpetersäure, Chlorsäure und Jodsäure analog ist. Wenn in diesen Säuren des Schwefels das letztere, statt ein, zwei Atome ausmachte, so würde die Unterschwefelsäure aus 3 Atomen Radikal mit 5 Atomen Sauerstoff bestehen, ein Verhältnis, von dem wir in der unorganischen Natur durchaus keine entsprechenden Beispiele finden. Wir können aber in diesem Falle jede Ungewisheit wegräumen; denn das Atom des Schwefels kann eben so leicht aus den Verbindungen bestimmt werden, in die er als negativer Bestandtheil eingeht, nämlich aus der Zu-sammensetzung der durch ihn, als negativen Körper, gebildeten Säuren, der Schwefelbasen und Schwefelsalze, und da bei Bestimmung der Atome des Schwefels dieselben Regeln gelten mussen, wie bei Bestimmung der Sauerstoff-Atome, und das Resultat dann dasselbe Gewicht für das Atom des Schwefels giebt, als wenn die Schwefelsäure als aus 1 Atom Schwefel und 3 Atomen Sauerstoff zusammengesetzt betrachtet wird, so kann die-

ser Punkt als vollkommen entschieden angesehen werden. Wir haben dadurch zwei Oxydationsreihen, von welchen ich die eine die Stickstoffreihe nennen will, die, wenn R ein Atom Radikal und O ein Atom Sauerstoff bedeutet, aus 2R+O, R+O, 2R+3O\*), 2R+5O gebildet ist. Die andere, welche ich die Schwefelreihe nennen will, ist gebildet aus R+O, R+2O, R+3O u. s. w. \*\*). Wir sind so nahe gekommen, dass wir bestimmt sagen können, die Oxydationsreihe eines Körpers werde eine von diesen sein; aber es ist gegenwärtig für die meisten brennbaren Körper unmöglich, mit voller Sicherheit zu entscheiden, zu welcher von diesen dieselben gehören. Wir werden weiter unten sehen, dass die Umstände für die Stickstoffreihe, als die allgemeinste, sprechen; dagegen hat die des Schwefels einen so ausgemachten Vorzug hinsichtlich der Einfachheit der Berechnung, dass sie aus diesem Grunde vorzugsweise von mir gewählt wurde, bis dass es, wenn nicht bewiesen, wenigstens höchst wahrscheinlich gemacht worden ist, daß sie nicht die richtige sei. Wo man zum Berechnen eine derselben wählen musste, habe ich überall, wo es nicht gegeben ist, zu welcher Reihe ein Körper gehört, die Reihe des Schwefels angenommen. Der einzige Fehler, welcher hierbei gemacht wird, ist, dass das Atom des Radikals doppelt so schwer wird, als es ist; da es aber beständig zu demselben Gewicht berechnet wird, so

:

Æ

1

4

<sup>•)</sup> Ich habe absichtlich die von R-20 nicht aufgestellt, welche von französischen Chemikern acide nitreux genannt wird, weil sowohl ihre Zusammensetzungs- als Zersetzungs- Erscheinungen zeigen, daß sie bei dem Stickstoff basteht aus einem Atom Stickstoffoxyd, verbunden mit einem Atom Salpetersäure, das heißt, aus 3 Atomen Stickgas und 6 Atomen Sauerstoffgas.

Natur zwei verschiedene Reihen gebe, sondern es handelt sich bloß darum, daß wir von dem, was wir mit Gewißheit wissen, auf das, was nicht durch direkte Versuche ausgemittelt werden kann, geleitet werden. Ich halte es daher für sehr wahrscheislich, daß die in der Reihe des Schwefels fehlenden Glieder, die sie der des Stickstoffs gleich machen würden, nämlich 2R+0 und 2R+30, möglicherweise künftig noch entdeckt werden.

diels keinen Einfluß auf die Richtigkeit der Berech-

Ich werde nun einige Beispiele von den Betrachtunanführen, durch welche man sich bei der Wahl zwi-

en den beiden Reihen leiten lassen kann.

Untersuchung der Oxydationsreihe des Kobastoffs. Der Kohlenstoff hat drei Oxydationsstufen, sche sich unter einander wie 1, 1; und 2, oder wie 3 und 4 verhalten. Mehrere Gründe sprechen in dem ade gegen den Umstand, das Kohlenoxyd enthalte 2, die Kohlensäure 4 Atome Sauerstoff, dass ich nicht mbe, dass sie in Betrachtung zu kommen brauchen. bleibt dann die Frage übrig, ob das Kohlenoxyd +O oder 2R+O sei. Beide Meinungen haben ausmeichnete Autoritäten für sich. Wenn das Kohlenoxyd auerst angeführte Zusammensetzung hat, so ist die salsaure 4R+3O; gewiss fehlt es uns an Beispielen er solchen Zusammensetzung in der unorganischen Naaber die Oxalsaure ist ein Product von organischen bstanzen, und da wäre diese Zusammensetzung nicht ewöhnlich. Ein Volum kohlensaures Gas verwandelt in 2 Vol. Kohlenoxydgas, und diess würde eben sohl statt haben, wenn sich 2 Vol. Koblengas mit 1 Vol. merstoffgas verbänden und sich zu 2 zusammenzögen, wenn sich ein Volum eines jeden Elementes, wie ge-Shalich, ohne Condensation verbände. Wenn aber das phlensaure Gas aus 1 Volum Kohlenstoff und 1 Volum merstoffgas besteht, so wären seine Elemente zur Hälfte mmengezogen, weil es nur das Volum des Sauerstoffeinnimmt; besteht es dagegen aus 2 Volumen Sauer-Igas und 1 Volum Kohlengas, zu 2 zusammengezogen, stimmt diess mit einem ganz gewöhnlichen Verhältnisse wen. Wir seben ferner, daß die Kohlensäure in ibren testen Verbindungen mit den Alkalien und alkalischen den 2 Mal den Sauerstoff der Base enthält, ein Vermils, welches wiederum mit der Annahme von 2 Ato-Sauerstoff in der Kohlensäure übereinstimmt; und releicht man nun alle Wahrscheinlichkeiten für den

einen oder den andern Anfang der Reihe, so bleib größte Wahrscheinlichkeit offenbar bei R+O, 2R-R+2O.

Bei dem Arsenik und dem Phosphor findet selbe Oxydationsreihe wie bei dem Stickstoff statt, lich 2, 3 und 5, denn der Schwefel (im Realgar) bei dem Arsenik aus, was in den Oxydationsstufen Hier entsteht folglich ebenfalls die Frage, ob diese ren 2 Atome Radikal oder 1 enthalten. Es ist g keine nothwendige Folge der Reihe, dass die Si 2 Atome Radikal auf 3 und 5 Atome Sauerstoff en ten; aber von den Fällen, die determinirt werden k ten, ist keiner, welcher ein Atom Radikal enthält. Fälle, welche noch zu determiniren übrig sind, sind beiden angeführten, so wie die Antimonsäure und Mangansäure. Von dem Bekannten sollte man au Unbekannte schließen können. Aber auf der andern muss folgender Umstand, der möglicherweise für das gentheil spräche, nicht unbemerkt gelassen werden, lich: die Salpetersäure, die Chlorsäure, die Jodsäure Unterschwefelsäure sättigen eine Quantität Basis, Sauerstoff ihres Sauerstoffgehalts ist; die Arsenik und die Phosphorsäure dagegen sättigen eine Qua Basis, deren Sauerstoff 2 ihres Sauerstoffgehalts ist, das Doppelte von den vorhergehenden; sie sind mit ander isomorph, aber nicht isomorph mit einer der hergehenden. Diess könnte vielleicht davon eine sein, dass in diesen Säuren das Verhältniss des Rac zum Sauerstoff ein anderes sei, als in der Salpeter und der Chlorsäure. Indessen halte ich, zumal, da i Reihe des Schwefels selbst die 5 Atome Sauerstoff hal Unterschwefelsäure auch 2 Atome Radikal aufnimmt Idee von 2 Atomen Radikal in unorganischen Sä welche 5 Atome Sauerstoff enthalten, für so überwie dass die Atomzahlen 5:2 in den Säuren so lange al mer zusammengehörend betrachtet werden könnten dass ein Beispiel vom Gegentheile zur Genüge bew werden würde.

Die Bestimmung der Oxydationsreihe der elektropositiven Metalle gehört zu den wichtigsten Punkten in der Atomlehre. Ich habe erwähnt, dass mehgere der stärkeren Basen unter den Metallen mit den kalischen Erden isomorph sind, so wie, dass Eisenoxyd, Manganoxyd und Chromoxyd mit der Thonerde isomorph ded. Aus der Lehre von den isomorphen Körpern folgt, brennbare Körper, welche mit einer gewissen Anzahl Sauerstoff-Atomen unter sich isomorph sind, es auch min müssen, wenn sie sich mit einer anderen, aber glei-Anzahl von Sauerstoff-Atomen verbinden. Daher en boren auch Aluminium und Chrom zu den zuvor ersich bieten isomorphen Körpern. Aus uns unbekannten Ursichen bieten nicht alle Körper eine gleiche Anzahl oder prechende Oxydationsstufen dar, aber diejenigen, wel-den isomorphen Körpern angehören, kann man als 2. Auf diese Weise bekommen wir, wenn wir die zu weltigen Mengen von Sauerstoff betrachten, die sich mit den Körpern verbinden, folgende Multipeln, nämlich:

1 im Kupferoxydul;

2 im Kupferoxyd, Eisenoxydul u. a. m.;

3 im Eisenoxyd, Manganoxyd, der Mennige u. a.;

4 im braunen Bleisuperoxyd, Mangansuperoxyd;

5 in der Mangansäure.

III.

Vergleichen wir nun die Schweselungsstusen des Eisens (Th. II. p. 363—374.) mit Ausnahme der ersten, so sinden wir da die Multipeln 1, 2, 3 und 4, wobei 2 und 3 in der Schweselreihe, 2 und 3 in der Oxydationsreihe entprechen. Das Angesührte scheint ziemlich gute Veranlasungen zu geben, diese Multipeln als den Ausdruck der nichtigen Anzahl von Schwesel- und Sauerstoff-Atomen, verbunden mit einem Atom vom Radikal, zu betrachten. Auch habe ich diess lange für die Berechnung der Atome dieser Körper zum Grunde gelegt, jedoch nicht ohne alle die Umstände im Gesicht zu behalten, welche dagegen prechen konnten, und nicht ohne die Unsicherheit und

den dabei begangenen möglichen Irrthum einzugestehen \*). Eine mehr erweiterte Erfahrung, und vorzüglich die Anwendung der durch die Isomorphie gegebenen Resultate, die damals noch nicht entdeckt waren, haben mich seitdem veranlasst, in diesem Falle die Ansichten zu verändern und, statt die eben angeführte Reihe als aus einem Atom Radikal mit 1, 2, 3, 4 und 5 Atomen Sauerstoff bestehend zu betrachten, sie als aus 2R+O, R+O, 2R+3O, R+20, 2R+50 zusammengesetzt anzusehen, das heißt, für die elektropositiven Metalle die Oxydationsreihe des Stickstoffs und nicht die des Schwefels, so wie wir sie gegenwärtig kennen, anzunehmen. Die Aenderung, welche diess in den früher von mir angenommenen Verhältnissen macht, betrifft hauptsächlich das Gewicht vom Atom der elektropositiven Metalle, welches hierdurch auf die Hälfte herabgesetzt wird.

Ich will nun die Gründe angeben, welche mich veranlassten, die zuletzt angeführte Reihe als die richtigste zu betrachten.

- 1) Setzt dieselbe kein so großes Uebergewicht in den Atomen des Sauerstoffs, oder im Allgemeinen in den Atomen des elektronegativen Elementes, und auch nicht bei mehreren Metallen so viele fehlende oder noch unentdeckte Verbindungsgrade voraus. So lange man in dem Chlor Sauerstoff annahm, waren seine höheren Oxydationsgrade Beispiele von Verbindungen mit vielen Atomen Sauerstoff; wir haben in dem Vorhergehenden gesehen, daß selbst die oxydirte Chlorsäure nur 3 Atome Sauerstoff auf ein Atom Radikal enthält, und wenn wir die Oxydationsreihe des Stickstoffs für die Metalle im Allgemeinen annehmen, so werden 3 Atome Sauerstoff auf 1 Atom Radikal die höchste, bis jetzt bekannte Oxydationsstufe.
- 2) Einige Metalle, z. B. das Zink, das Blei, das Wismuth, das Kupfer und das Quecksilber haben in ihrer er-

<sup>\*)</sup> Ich verweise hierüber auf meine kleine Schrift: Essai sur le Théorie des proportions chimiques etc. Paris 1819. Introduct. p. XV. und mehrere andere Stellen darin.

sen Oxydationsstufe entweder nicht das Vermögen, sich mit Säuren zu verbinden, oder thun es nur unter gewissen Bedingungen; aber in beiden Fällen wird dieses Oxyd von stärkeren Säuren, welche dasselbe nicht oxydiren können, z. B. von Schwefelsäure, zersetzt, wobei reducirtes Metall und die folgende Oxydationsstufe, die sich dann als Basis mit der Säure verbindet, hervorgebracht werden. Es ist dann wahrscheinlicher anzunehmen, daß 2R+O ein R abscheide, und daß die stärkste Affinität bei R+O liege, als dass von 2 Atomen R+O das eine seinen Sauerstoff dem andern abgebe, um ein R und R+2O zu bilden, dessen Zusammensetzung dann auf der stärkeren Affinität beruhen würde. Indessen sind Ales diess nur Wahrscheinlichkeiten, für sich selbst unzureichend, etwas zu entscheiden.

3) Im Zusammenhang mit ihren vortrefflichen Untersuchungen über die Wärme, stellten Dulong und Petit verschiedene Forschungen über die eigenthümliche Warme mehrerer der gewöhnlichen Metalle an, und fanden dieselbe in dem Grade abnebmend, als die Atomgewichte zunahmen, so, dass durch Multiplication der erseren mit letzteren immer dieselbe Summe erhalten wurde. Diefs traf jedoch nur in dem Falle ein, wo das Atomgewicht dieser Metalle so genommen wurde, wie es aus der un angenommenen Reihe folgt. Das Atom des Schwefels, dessen Gewicht ich (mit einiger Unsicherheit in den letzten Decimalen) mit Gewissheit für bekannt halte, dient dabei ur Vergleichung. Nimmt man dann die Oxydationsreihe des Stickstoffs für diese Metalle an, so wird das Product 📲 bres Atomgewichts, multiplicirt mit ihrer eigenthümlichen . Warme, gleich mit demselben Product vom Atomgewicht md der eigenthümlichen Warme des Schwefels; nimmt an aber die Oxydationsreihe des Schwefels an, so fällt Atom doppelt so schwer aus, und das erwähnte Prodoct von der Multiplication des Atomgewichts mit der agenthümlichen Wärme wird dann doppelt so groß, als du des Schwefels. Ein überzeugender Grund, um, wenn

man das Atomgewicht des Schwefels als gekannt annimmt, das der übrigen zur Hälfte herabzusetzen.

Ich will hier die Resultate von Dulong's und Petit's Vergleichungen anführen.

	Eigenthüml. Wärme.	Atom- gewicht.	Product ihrer Multiplication.
Schwefel	0,1880	201,15	0,3790
Gold	0,0298	1243,0	0,3704
Platin	0,0314	1215,2	0,3816
Zinn	0,0514	735,3	0,3779
Wismuth	0,0288	1330,4	0,3835
Kupfer	0,0949	395,7	0,3755
Blei	0,0293	1294,5	0,3793
<b>Z</b> in <b>k</b>	0,0927	403,2	0,3738
Nickel	0,1035	<b>3</b> 69 <b>,7</b>	0,3826
Eisen	0,1100	339,2	0,3731.

Die zwischen den Zahlen in der dritten Columne entstehenden Verschiedenheiten sind von zu geringer Bedeutung, als dass nicht in den angeführten Fällen das Verhältnis zwischen dem eigenthümlichen Gewichte und dem Atomgewichte als constant betrachtet werden könnte.

Man kann sich dabei fragen, ob dieses Verhältniß so beständig sei, daß man aus der eigenthümlichen Wärme eines Körpers mit Sicherheit sein Atomgewicht berechnen kann. Dieß möchte noch nicht zu beantworten sein; aber unter den von Dulong und Petit untersuchten Körpern fanden sich mehrere, bei welchen es nicht der Fall war. Arsenik und Antimon ließen sich nicht zu einem solchen Resultate bringen. Silber und Tellur gaben die Summe doppelt so groß, als sie, allen Gründen nach zu vermuthen, sein zu müssen scheint, und Kobalt, welches eins der zuvor erwähnten isomorphen elektropositiven Metalle ist, mit denen es eine und dieselbe Oxydationsreihe hat, und dessen Atom man folglich als eben so bekannt, als das jener betrachten kann, gab das Product von der Multiplication des Atomgewichtes mit der eigenthümlichen

Wärme 1½ Mal so groß, als es ausfallen sollte. Wenn nun das von der eigenthümlichen Wärme abgeleitete Resultat das richtige wäre, so würde die Oxydationsreihe des Kobalts bestehen aus 3R+2O, R+O, 3R+4O, wobei 3R+2O das Kobaltoxyd sein würde. Ein solches Verhältniss ist, wenigstens für gegenwärtig, durchaus nicht wahrscheinlich. — Eine Fortsetzung von Dulong's und Petit's vortrefflicher Arbeit in diesem Gegenstande würde indessen ein wesentlicher Dienst für die Wissenschaft sein.

4) Bei der Untersuchung der Oxydationsreihe des Chroms findet das ungewöhnliche Verhältniss statt, dass in der niedrigsten Oxydationsstufe des Chroms, dem Oxydul, sich der Sauerstoff zu der Sauerstoffmenge in der höchsten, der Chromsäure, wie 1:2 verhält. Dagegen findet man, dass in chromsauren Salzen die Säure eine Quantität Basis sättigt, deren Sauerstoff 1 von dem der Säure ist, woraus man mit Grund schließen kann, daß diese Säure 3 Atome Sauerstoff enthält; aber aus Mitscherlich's Untersuchungen ist es auf der andern Seite bekannt, dass das Chromoxydul isomorph ist mit Eisenoxyd, Manganoxyd und Thonerde, und dass es folglich ebenfalls 3 Atome Sauerstoff enthalten muss; und da sich erweislich in beiden eine gleiche Anzahl von Sauerstoff-Atomen findet, so muß die Ursache des multipeln Verhältnisses von 1:2 darin liegen, dass, wenn die Chromsäure R+30 ist, das Chromoxydul 2R+3O ist, was wiederum vollkommen mit der Zusammensetzung von Eisenoxyd und Manganoxyd übereinstimmt, die aus der zuvor angenommenen Reihe folgt.

Ferner ist es bekannt, dass in der Oxydationsreihe des Mangans die Sauerstoffmultipeln sich wie 2, 3, 4 und 5 verhalten, und dass das letzte davon eine Säure ist; wir haben vorher gesehen, dass Säuren mit 5 Atomen Sauerstoff, aller Wahrscheinlichkeit nach, immer 2 Atome Radikal enthalten; wenn aber die Mangansäure 2R+50 ist, so ist das Manganoxyd auch 2R+30, und auf diese Weise leiten alle Umstände, die uns hier leiten können, zur Annahme derselben Reihe.

## 102 Bestimmung der relativen Gewichte

Ich bekenne aufrichtig, dass die Verhältnisse des Chroms und Mangans, vor allen andern, mich bestimmt haben, die Reihe des Stickstoffs, als die, aller Wahrscheinlichkeit nach, richtigste zu wählen, und die dem Ansehen nach weit einfachere, die ich zuvor befolgte, aufzugeben. Diese kann möglicherweise auch richtig sein, wenn, aus is zuvor angeführten Gründen, die Anzahl von einfachen 🕸 Atomen in den zusammengesetzten nicht so einfach ist, a als die Rechnung sie giebt, sondern dass, was nach der a Rechnung aus R+O besteht, eigentlich aus 2R+20 be-, steht. Schwerlich möchte indessen hierüber etwas von z Seiten der Erfahrung ausgemacht werden können; aber 🚁 die Vermuthung, dass eine Verbindung von einem Atom : mit einem in der Natur nicht existire, obgleich es nach unsern Rechnungen der Fall ist, kann einigen Grund darin is bekommen, dass ein solches, aus zwei Sphären zusammengesetztes Atom nur eine lineäre Dimension haben würde, ... während dagegen aus 3, 4, 5, 6 etc. Sphären Körper w entstehen, welche, wenn ich so sagen darf, den Keim zu der bestimmten mathematischen Figur enthalten, die = an ihren Krystallen in so großer Regelmäßigkeit wahrzunehmen ist.

Aus dem Vorhergehenden folgt, dass wir die stärkeren Basen als aus einem Atom Radikal und einem Atom Sauerstoff zusammengesetzt betrachten, und hiernach berechnen wir das Atomgewicht der Radikale.

V. Ueber die Art, die relativen Gewichte der einfachen Atome zu bestimmen und mit einander vergleichbar zu machen.

=

Rine der einfachsten Methoden, die relativen Gewichte der Atome zu bestimmen, ist die, dass man mit gehöriger Genauigkeit die Körper in Gasform wägt und das specifische Gewicht derselben mit einander vergleicht. Allein abgesehen davon, dass diese Methode sich nur bei sehr wenigen Körpern ausführen lässt, erfordern auch solche Versuche, wenn das Resultat genau werden soll, einen hohen Grad von Geschicklichkeit und unausgesetzte Aufmerksamkeit auf eine Menge von Schwierigkeiten, die man zu besiegen hat. Von solcher Art ist die Schwierigkeit, eine Gasart absolut rein, ohne Einmengung von Luft, Wassergas und andern Gasarten, zu erhalten; die Schwierigkeit, das zu wägende Gas genau von gleicher Elasticität mit der der Luft während der Wägung zu bekommen u. s. w. Das Atomgewicht des Sauerstoffs, Stickstoffs und Wasserstoffs haben auf diese Weise so ziemlich genau bestimmt werden können, weil diese Gase keine Einwirkung ausüben auf die metallnen Hähne des Gefässes und auf das Fett, womit diese, um dicht zu halten, überzogen sind. Das Atomgewicht des Kohlenstoffs hat auf gleiche Art aus der Wägung des Kohlensäuregases, das ein dem seinigen gleiches Volumen Sauerstoffgas enthält, abgeleitet werden können, da alles, was jenes mehr wiegt als dieses, Kohlenstoff ist. Solche Gase hingegen, die mit Leichtigkeit die Hähne angreifen, oder von dem Fette auf ihnen absorbirt, oder sonst leicht verändert werden, wie z. B. Chlor, Schwefel- und Phosphorwasserstoffgas, so wie auch die sauren Gase im Allgemeinen, können auf diese Weise wohl approximativ gewogen werden; aber das Resultat dieser Wägung kann den hohen Grad von Genauigkeit nicht erreichen, welche in der Gewichtsbestimmung bei den Körpern in fester, oder zuweilen in flüssiger Gestalt durch gut gewählte synthetische oder analytische Methoden erreicht werden kann.

Die gewöhnlichste Weise, die Atomgewichte der Körper zu erhalten, besteht darin, die Verbindungen derselben mit Sauerstoff mit möglichster Genauigkeit zu analysiren, sebald man, durch das, was ich vorhin angeführt habe, die relative Anzahl der Atome in der Verbindung kennt. Wenn sie z. B. aus 3 Atomen Sauerstoff und einem Atom des Radikals besteht, so verhält sich das Gewicht von einem Atom Sauerstoff zu einem Atom des Radikals, wie  $\frac{1}{3}$  der gefundenen Sauerstoffmenge zu der ganzen gefundenen Menge des Radikals, oder bloß zu der Hälfte

emistion: wan in item in item in the same in the contract in the same in the contract in the c domes laakse meeste. . अवक्षाराज्याति वारा

'at the etunnesses Longeweckis: mut esimable vafeirther a meten immi ma. : as krywent reises uner men ar finheit in. mit weichen maar eiseben die scheent ersperct inc. se die came proportional made. Han of the the iss sectisees introce: see History tem: we notes: agenomments issunder: ses Wester brifpirton.

tot for Vent see forcers, vercour nier Hindrelt unsetter, latter tie Lemiker ich ivviscoser were Semente mid some Vanserstott gettetit.

Ledton welcom merse were occurs. Warming was metre. while there were V asserts out. merchan, well desen numgement im cleiniste une alem si. Dulimis totaniet at terracti une einer denge une Chamileun berige women and has the for the following the following purch tie denharntung um I-mit. mit die Krongswicke for Civiper, wie se mires directe Torrencia petunian werton, ton geraden Muttnett tes Etompavecotte vom Wasworthif in take commen. tak tie kuwenimmy migiliderwith the formacitingsieller ageschienen werde earn Asi these Bereetming mills Industrial Mangewent too necessities them in income definition were prachfigse, mit winn tiese Immenting willie wiese, so militan die kongewichte aler Livner inne les Gistreng min dieren die himme. weiche die Gerriche von post from Wasserstell austriesz. The pochece Constant allow form miliane come Bear civilirbum and durch due dissipates speci. Constitute des Manteux de l'esse chest was on autor des leneveren Form. 21 inchem wir, dals, wome du specificate Considie des Wanserstoffgese 0,0688, des des Doppeites desseitem 0,1376 in desseite des Gewicht des Stickgmes =0,976 mit 7,04, das des Kohleningageses ## 1,524 mit 11,575, das des Senerstoff;eses mit und des des Chlors =2,4252 mit 17,62 dividirt. such bei den drei ersten die Abweitzung für ! halten konnte, so ist sie doch beim Chlor zu groß, als dass man sie für einen Fehler in der Beobachtung halten könnte, selbst wenn man annähme, dass dergleichen sowohl bei der Wägung des Chlors, als auch bei der des Wasserstoffs begangen sein sollten. Durch Vergleichung mit dem Gewicht des Wasserstoffs zu gleichen Volumen wird überdiess dem Fehler auch nicht abgeholfen. Auf jeden Fall verdient dieser Gegenstand so ausführlich untersucht zu werden, dass man, falls Prout's Bemerkung ohne Grund ist, sie als vollkommen widerlegt zu betrachten hat, oder, falls sie richtig, dass man sie als zuverlässig annehmen kann. Statt dessen haben mehrere Chemiker auf den Anschein der Sache dieselbe für gegeben betrachtet und danach Tabellen errichtet. Diese Frage zu entscheiden ist schwer. Der geringste Fehler in dem Atomgewicht des Wasserstoffs wird bei der Berechnung so oft multiplicirt, dass die Uebereinstimmung mit den geraden Multipeln, eben so leicht wie die Abweichung von ihnen, eine Folge der Beobachtungsfehler sein kann. Bei einigen Körpern liegt sogar das ganze Atomgewicht des Wasserstoffs nicht völlig außerhalb der Gränzen der Beobachtungsfehler. Ist Prout's Vermuthung gegründet, so kann das Atomgewicht des Wasserstoffs nur genau auf die Art erhalten werden, dass man die Atomgewichte der übrigen Körper mit den vorausgesezten Multipeln dividirt und von den verschiedenen auf diese Art erhaltenen Resultaten die Mittelzahl nimmt. Jedoch hat ein solches Multiplum-Verhältnis zwischen dem Atomgewicht des Wasserstoffs und dem der übrigen Körper keinen Grund von der Art, dass es theoretisch vorausgesetzt werden könnte, sondern dessen Wirklichkeit, falls sie statt findet, muss für die Atome eines jeden Körpers factisch nachgewiesen werden. Ein solcher Versuch ist von Thomson gemacht worden, aber auf eine Weise, welche die Frage eben so unentschieden gelassen hat. Sein Verfahren bestand darin, dass er die von Andern bestimmten Atomgewichte auf das nächste gerade Multiplum des doppelten Atomgewichts vom Wasserstoff reducirte, und danach bestimmte er alsdann die

Gewichte der zusammengesetzten Atome. Um nun zu beweisen, dass die von ihm auf diese Art gefundenen Zahlen die einzig richtigen seien, hat er sie einer Probe unterworfen, die, wenn sie einschlägt, in vielen Fällen entscheidend ist, der nämlich, dass von solchen Salzen, die sich gegenseitig zersetzen, wie z. B. von schwefelsaurem Kali und Chlorbaryum, diejenigen Quantitäten, welche hernach als Atomgewichte angenommen werden, einander genau ausfällen; er führt dabei an, dass die Fällung stets so vollständig eintraf, wie es die Berechnung voraussetzte. — Ich habe gerade das angeführte Beispiel auf das allersorgfältigste mit reinen Materialien und mit äusserster Genauigkeit abgewogenen Quantitäten wiederholt und gefunden, dass 21 Procent vom Chlorbaryum unausgefällt blieben \*). Thomson's Arbeit in diesem Felde ist also zum wenigsten unzuverlässig.

Die andere Methode zur Vergleichung der Atomgewichte besteht darin, das Atomgewicht des Sauerstoffs zur Einheit anzunehmen. Ich gebe dieser vor der ersteren den Vorzug, aus dem Grunde, weil die meisten Körper, mit denen die Chemie sich beschäftigt, Oxyde oder Verbindungen von Oxyden sind, und es also eine große Erleichterung bei allen Berechnungen ist, nur 100, 200, 300 u. s. w. dem Atome des Radikals hinzuzulegen zu brauchen, um die Gewichte der Oxyde zu erhalten. Denen, welche das Atom des Wasserstoffs zur Einheit annehmen, entgeht diese Erleichterung; sie nehmen des Atomgewicht des Sauerstoffs zu 8 oder 16 an, je nachdem sie das Gewicht des Sauerstoffs mit 2 oder mit einem Atom Wasserstoff vergleichen. Man muss dann beständig diese Zahl mit 2, 3 oder 5 multipliciren, um das Gewicht der Sauerstoffatome zu erhalten, die zu dem Atomgewicht des Radikals addirt werden sollen. In Rücksicht t

ij

.

<sup>\*)</sup> Dieser Versuch ist mehrmals mit denselben Resultaten wiederholt worden, und zwar mit Salzen, die jedes Mal besonders aus
reinen Materialien bereitet wurden, damit kein unbeachteter zufälliger Umstand dazu beitragen konnte.

of Leichtigkeit und Einfachheit in der Berechnung hat so der Sauerstoff als Einheit große Vorzüge und wird s anch behalten, selbst wenn das zuvor angeführte altiplum - Verhältnis des Wasserstoff-Atomgewichtes sich

estätigen sollte.

Ich nehme das Atomgewicht des Sauerstoffs zu 100 Man hat dagegen eingewandt, dass hierdurch die blen zu groß würden. Aber diesem Einwand fehlt der gültiger Grund, denn eine gewisse Größe wird bei tem Decimalbruch erfordert, damit er so nahe wie mögdie volle Genauigkeit erhält. Derjenige, welcher keine olse Genauigkeit braucht, kann nach üblicher Weise die hl abkürzen, indem er so viel abnimmt, daß nur die iden ersten Ziffern übrig bleiben; derjenige aber, weleine große Genauigkeit gebraucht, kann sich nicht t einer so kurzen Zahl behelfen. Die englischen Schriftther sehen sehr darauf, dass die Zahlen kurz und leicht behalten sind, und machen sich deshalb kein Gewisdaraus, ein gefundenes Resultat bis zum nächsten luktiplum des doppelten Wasserstoffatoms zu verkleinern ar zu vergrößern, wodurch sie alle Brüche los wer-Es scheint mir aber nicht Recht zu sein, die Zahzur Erleichterung für das Gedächtniß abzukürzen, ann es auf Kosten der Genauigkeit geschieht, weil sich wiss höchst selten jemand in dem Falle befindet, dass sich bei einer chemischen Berechnung nur auf sein Geichtnis zu verlassen braucht, und bei einer genauen crechnung darf man es niemals thun,

Ueber die Art, durch Formeln die Zusammensetzung der Körper auszudrücken, sowohl binsichtlich ihrer Elemente, als auch hinsichtlich der Anzahl ihrer Atome.

In dem Vorhergehenden haben wir gesehen, wie die pubole der Radikale und des Sauerstoffs die Vorstellunvon den verschiedenen Oxydationsreihen erleichtern. Wenn man einem jeden Körper ein besonderes Zeichen

## 108 Art, durch Formeln die Zusammensetzung

giebt, welches das relative Gewicht seines Atomes vorstellt, so kann man davon einen allgemeineren Gebrauch michen. Zu diesen Zeichen wählen wir den Anfangsbuchstaben der lateinischen Namen der Körper. Wenn die Namen mehrerer Körper mit demselben Buchstaben anfangen, so setze man den ersten Buchstaben hinzu, welchen sie nicht gemeinschaftlich besitzen. So z. B. bedeutet C=Kohlenstoff, Cl=Chlor, Cr=Chrom, Cu=Kupfer, Co=Kobalt. Bei den Metalloïden setzt man keinen Buchstaben hinzu, auch dann nicht, wenn ihre Namen mit demselben Buchstaben anfangen, wie die einiger Metalle. Chlor und Kiesel machen indels eine Ausnahme davon, weil deren Namen mit denselben Buchstaben anfangen; wie Kohle und Schwefel.

Die Anzahl der Atome wird durch Ziffern bezeichnet. Eine Ziffer zur Linken multiplicirt alle Atome, welche derselben, bis zum nächsten + Zeichen oder bis zu Ende der Formel, zur Rechten steht. Eine kleine Zahl zur Rechten oben gestellt, wie ein algebraischer Exponent, multiplicirt nur die Atomgewichte zur Linken, wenn welche dahingestellt sind. Z. B. S. O. bedeutet ein Atom Unterschwefelsäure, aber 2S. O. bedeutet zwei Atome von derselben Säure.

In allen solchen Fällen, wo 2 Atome des Radikals sich mit 1, 3, oder 5 Atomen Sauerstoff verbinden, wie z. B. der Schwesel, wird die Deutlichkeit der Formel sehr vermehrt, wenn man ein besonderes Zeichen sür Doppelatome hat. Das natürlichste Zeichen wäre gewiß, die Anfangsbuchstaben zu verdoppeln, aber auf eine solche Weise, das sie zusammenhängend bleiben und nicht zwei, sondern ein Zeichen ausmachen. Um diese Formeln im Schreiben zu bezeichnen, habe ich es jedoch weit leichter zu bewerkstelligen und eben so deutlich gefunden, durch den Ansangsbuchstaben, wenn er zwei Atome bezeichnen soll, im untern Drittel desselben einen geraden Strich zu ziehen, so das z. B. P ein einsaches und P ein doppeltes Atom Phosphor bedeutet, As ein einsches und As ein doppeltes Atom Arsenik.

Wenn man zusammengesetzte Atome der ersten Ord-; ausdrücken will, kann es auf folgende Art gesche-CuO+SO's bedeutet schwefelsaures Kupferoxyd, und 13 + 3503 bedeutet schwefelsaures Eisenoxyd. Wenn aber die Zusammensetzung eines Doppelsalzes, d. h. s zusammengesetzten Atomes zweiter Ordnung, ausken will, wird die Formel auf diese Weise lang und entlich, und 'da diese Atome zweiter Ordnung genlich nichts anderes sind, als Sauerstoffsalze oder vefelsalze, so kann man mit Leichtigkeit, oberhalb Radikale, die Anzahl der Sauerstoffatome mit Punkten, die der Schwefelatome mit Kommaten bezeichnen, in man glaubt, dass diess letztere bei einigen Fällen uemlichkeit hat. Man bezeichne z. B. schwefelsaures sferoxyd mit CuS, schwefelsaures Eisenoxyd mit FS3, an mit KS3+AIS3+24H. Indess pslege ich gewöhndas Wasseratom mit Aq zu bezeichnen. Auf dieselbe kann z. B. K Schwefelkalium bedeuten, und z. B. 10 bedeuten molybdänschwefliges Schwefelkalium. se Schwefelverbindungen kommen indess bis jetzt so en vor, dass die Abkürzung ihrer Formeln zu keibedeutenden Erleichterung führen wird. Ich pflege röhnlich diese Formeln mit dem elektropositiven Beidtheile anzufangen und mit dem elektronegativen zu ielsen.

Folgendes sind die Symbole, welche die einzelnen fachen Körper bezeichnen:

)	Sauerstoff	В	Bor
ſ	Wasserstoff	Si	Kiesel
1	Stickstoff (Nitrogenium)	Se	Selen
;	Schwefel		Arsenik
)	Phosphor	Cr	Chrom
1	Chlor	Mo	Molybdän
•	Jod	W	Wolfram
?	Fluor	Sb	Antimon (Stibium)
3	Kohlenstoff	Te	Tellur

## 110 Art, durch Formeln die Zusammensetzung

Ta	Tantal	Co	Kobalt
Ti	Titan .	Ni	Nickel
Qs.	Osmium	Fe	Eisen
Au	Gold	Mn	Mangan
Ir	Iridium	Ce	Cerium
R	Rhodium	Al	Aluminium
Pt	Platin	Zr	Zirkonium
Pd	Palladium	Y	Yttrium
Hg	Quecksilber	Be	Beryllium
Ag	Silber	Mg	Magnesium
Cui	Kupfer	Ca	Calcium
U	Uran	Sr	Strontium
Bi	Wismuth	Ba	Baryum
Sn	Zinn	L	Lithium
Pb	Blei	Na	Natrium
Cd	Cadmium	K	Kalium.

Zn Zink

Diese Anfangsbuchstaben hat man gewählt aus der lateinischen Nomenclatur, weil sie den Naturforschem aller Länder angehört, von ihnen allen gebraucht werden kann, ohne dass es nöthig ist, jene nach der jedesmaligen Sprache zu ändern. Dass diess ein wesentlicher Vortheil ist, kann wohl nicht bestritten werden, auch haben die Meisten, die sich derselben bedient haben, diess eingesehen. Ein französischer Schriftsteller \*) hat die National-Eitelkeit gehabt, sie mit den Anfangsbuchstaben in der französischen Sprache zu vertauschen. Wenn dieses von den englischen, deutschen, italienischen Schriftstellern nachgeahmt wird, so geht, ohne den geringsten Vortheil, viel von der Bestimmtheit und Fasslichkeit dieser Formeln verloren; man darf indess von den klaren Ansichten der Mehrzahl der wahren Naturforscher erwarten, dass sie diesen Nutzen nicht einer so kindischen Eitelkeit aufopfern. "Die Wissenschaft," sagt Humphry Davy \*\*) so vor-

<sup>\*)</sup> Beudant, Essai d'un cours élémentaire et général des sciences physiques. Minéralogie.

<sup>•••)</sup> In seiner Rede als Präsident der K. Gesellschaft zu London bei Ueberreichung der Copleyschen Medaille für Hrn. Arago, für die

afflich, "gehört der Welt, sie ist nicht das besondere genthum eines Landes oder eines Zeitalters" \*).

Entdeckung des magnetischen Zustandes des rottrenden Kupfers: "Scieure, like that Nature to which it belongs, is neither limited by time nor space, it belongs to the world and is of no country and of no age "

Es sei mir hier erlaubt, einige Einwürfe zu beantworten, die man gegen den Gebrauch dieser Formeln zur Bezeichnung der atomist schen Zusommensetzung der Körper gemacht hat. Man but gesagt, sie seien undeutlich, irreleitend und zwecklos, deathch sind sie gewiss nur so lange, als men ihre Bedeutung noch nicht kennt, hernach kann nichts leichter sein, als sie zu versiehen. Irreleitend konnen sie dagegen niemals aein, aie liefern einen einfachen Ausdruck, wie, nach der Vorstellung der Person, welche die Formel aufgesetzt hat, die Verbindung zusammengesetzt 1st. Wenn diese Vorstellung parichtig und irrelettend ist, so wird sie es sein, auf welche Weise man sie auch ausdruckt; die Formel hat deran keinen Antheil. Man hat auch gesagt, ale machen auf die Mathematiker einen unangenehmen Eindruck, da die in der Algebra unter dem Namen des Exponenten bekannte Zalil oben zur Rechten einen hoheren Werth hat als hier, and dais die Mathematik vor allem ihr Recht haben musse; ein solcher Einwurf aber verdient keine Berucksichtigung. Der Buchstabe P in der griechischen Sprache wird als R in der russisachen gelesen, und eben so leicht, als man sich bei Lesung eines Buches hinnichtlich der Sprache irren kann, eben so leicht kann man a ch hina chil ch der Wasenschaft irren. Was aber den Einwurf der Zwecklusigkeit betrifft, so will ich hier dem Leser durch das folgende Beispiel einen Begriff geben, wie viel diese Formeln aus-

drücken und wie anschaulsch der Ausdruck ist: KS + A1S2 + 24H ist, wie wir vorhin gesehen haben, die Formel, welche die Zusammensetzung des Alauns ausdrückt. Sie zeigt, daß in diesem ein Atom Kal um vereinigt ist mit 2 Atomen (einem Doppelatom) Alum nium, mit 4 Atomen Schwefel, mit 48 Atomen Wasserstoff and mit 40 Atomen Saueratoff, dals ein Atom Kali vereinigt ist mit einem Atome Thonerde, mit 4 Atomen Schwefelegure und mit 24 Atomen Wasser, oder daße ein Atom achwefelsaures Kali vereinigt ist mit einem Atome schwefelszurer Thonerde und beide Salze neutral sind, d. h. in dem Sättigungsgrade, wo die Säure das Dreifiche von dem Sauerstoff der Basis enthalt; dass der Saueratoff der Thonerde das Dreifache von dem des Kali's ist; dels der Sauersroff der Schwefelsäure das Zwolffache von dem des Kale's, und des Vierfache von dem der Thonorde ist; daß der Sauerstoff des Wassers des Vierundzwanzigfache von dem im Kali, das Achtfache von dem in der Thonerde, und das Doppelte von dem in der Schwefelsäure ist. Zwar kann man sagen, daß mohtere dieser Angaben namittelbare Folgerungen von einander sind; das sind sie gewils für die, welche sie kennen, aber für diese

## VII. Ueber das Gewicht der Atome der einfachen Körper.

Die Versuche, durch welche die Gewichte der Atome der einfachen Körper bestimmt sind, und welche ich hier anführen werde, sind zum großen Theil absichtlich von mir angestellt, um diese relativen Gewichte auszumitteln. Daß ich in Fällen, wo Andere dieselben Versuche, wie ich, aber mit verschiedenem Resultate, angestellt haben, den meinigen den Vorzug gebe, wird mir hoffentlich keiner verdenken. Ich weiß sehr gut, welche Sorgfalt ich selbst anwandte, um ein genaues Resultat zu erlangen, aber bei aller Achtung für die Bemühungen Anderer, kann ich doch nicht im gleichen Grade Kenntniß von diesen haben. Wo die Resultate aus den Versuchen Anderer abgeleitet worden sind, ist es angegeben.

- 1) Sauerstoff. Das Atom desselben wird, wie ich schon angeführt habe, zu 100 angenommen. Da das specifische Gewicht desselben, nach den von Dulong und mir gemeinschaftlich angestellten Versuchen, 1,1026 ist, und das des Wasserstoffs 0,0688; so ist, wenn man das Atomgewicht des Wasserstoffs als Einheit betrachtet, das Atomgewicht des Sauerstoffs = 16,026.
- 2) Wasserstoff. Aus dem Vorhergehenden folgt, dass das Atom des Wasserstoffs 6,244 wiegt. Ich muß jedoch hinzusetzen, dass diese Bestimmung nicht bloß auf dem

schließt das Wort Alaun dasselbe ein, wie die ganze Formel, deren man sich gerade zu dem Zwecke bedient, einem Andern mit Leichtigkeit einen Ueberblick von dem, was er bemerken soll, zu verschaffen. — Ueberdieß stößt man bei chemischen Untersuchungen auf Verbindungen, denen entweder kein Name zu geben ist, oder die für den Augenblick nur durch eine lange Umschreibung benannt werden können, und die durch die Zusammensetzungsformel mit der vollkommensten Genauigkeit ausgedrückt werden. Ich will beispielsweise nur die vielen höheren Schwefelungsstufen der Schwefelalkalimetalle anführen, für welche eine passende Nomenclatur bis jetzt noch fehlt, die man aber, bis passende Namen gefunden werden, durch die Formeln: KS, KS<sup>2</sup>, KS<sup>3</sup> etc., mit großer Leichtigkeit bezeichnet.

ernht, sondern auch auf einem mit derselben vollkomnen übereinstimmenden und hinreichend oft mit dem
tämlichen Resultat wiederholten Versuche, Wasser auf
lie Art zu bilden, dass man ein genau bestimmtes Gewicht von reinem Kupferoxyd in einem Strome von reinem und getrocknetem Wasserstoffgas erhitzte, und den
Gawichtsverlust des Kupferoxydes, welcher aus fortgegangenem Sauerstoff bestand, mit dem Gewichte des neugebildeten Wassers verglich, das man in einem mit geschmolzenem Chlorcalcium gefüllten und genau gewogenen Gefälse auffing.

- 3) Stickstoff. Nach einer von Dulong und mir gemeinschaftlich angestellten Wägung wurde das specifische Gewicht des Stickstoffgases zu 0,976 gefunden. Vergleicht man dann, durch eine einfache Regula de tri das specifische Gewicht des Sauerstoffes mit dem des Stickstoffes, so wird das Gewicht eines Atomes Stickstoff =88,518. Berechnet man es nach der Analyse des salpetersauren Bleioxydes, welches, nach Verjagung der Säure durch Glühen, 0,6731 Bleioxyd zurückläst, worin 0.048268 Sauerstoff enthalten sind, so bleiben, da die 0,3269 Salpetersäure das 5 fache jener Sauerstoffmenge, nämlich 0,24134 enthalten, für das Gewicht des Stickstoffs 0,08556 übrig, zu welchem sich das Gewicht des Sauerstoffs verhält, wie 2 Atome Stickstoff zu 5 Atomen Sauerstoff. Daraus erhält man die Zahl 88,61. Wenn der Wasserstoff zur Einheit angenommen wird, ist das Gewicht des Stickstoffs 14,18.
  - 4) Schwesel. Ich habe schon gesagt, wie wir mit Sicherheit wissen, dass die Schweselsäure aus S+30 besteht. Um das relative Gewicht desselben in der Schweselsäure zu bestimmen, wurden 100 Th. Blei in einem gewogenen Platintiegel in reiner Salpetersäure aufgelöst, mit Schweselsäure versetzt, abgeraucht und geglüht. Die Resultate von vier solcher Versuche waren einander bis auf die vierte Ziffer völlig gleich, sie variirten erst in der fünsten Ziffer. Nach einer Mittelzahl aus diesen Re-

sultaten betrug das schwefelsaure Bleioxyd 146,44 Th. Das Blei darin nimmt 7,725 Th. Sauerstoff auf; die Schwefelsäure enthält das 3 fache dieser Quantität, d. h. 23,175; der Rückstand, 15,54, ist also Schwefel. Wird das Ge wicht des Schwefels aus dem Verhältnisse desselben zu ; des Sauerstoffgewichts berechnet, so wiegt das Atom de Schwefels 201,165. Ist das Wasserstoffatom die Einheit, so wiegt das des Schwefels 32,216\*). Aus dem specifischen Gewichte des Schwefelwasserstoffgases und schweflichtsauren Gases kann man das Gewicht des Schwefelatoms nicht mit Sicherheit ableiten, weil diese beide so hoch ausfallen, dass sie das übersteigen, was in dem vorhergehenden Versuche gegründeterweise ein Beobachtungsfehler sein kann. Gay-Lussac und Thénard fanden das specifische Gewicht des Schwefelwasserstoffgases = 1,2132, welches das Atomgewicht des Schwefels zu 203,9 giebt, und ich fand das specifische Gewicht des schwel lichtsauren Gases, als Mittel aus 9 Wägungen, die nur un bedeutend in der 4 ten Ziffer variirten, zu 2,247, wonach das Atom des Schwefels 207,58 wiegen müsste. Die Ur sache dieser Abweichung habe ich nicht entdecken können; zwar vermuthe ich, dass das Atomgewicht des Schwefels ein wenig höher ist, als es hier angegeben worden, allein so groß kann der Unterschied doch nicht sein.

5) Phosphor. Die Gründe, welche uns bestimmen, 2 Atome Phosphor und 5 Atome Sauerstoff in der Phosphorsäure anzunehmen, habe ich schon angeführt.

Multipla von dem Atomgewicht des Wasserstoffs betrachten, nehmen das letztere im Vergleich mit dem des Sauerstoffs zu 6,25 an, und das des Schwefels gerade zum 32 fachen von dem des Wasserstoffs. Einer meiner Versuche zur Reduction des Bleioxydes mit Wasserstoffgas hatte das Resultat gegeben: 7,74 Th. Sauerstoff auf 100 Th. Blei. Diess giebt gerade 200 für das Atomgewicht des Schwefels. Wenn es gegründet ist, dass die Atomgewichte der Körper Multipla sind von denen des Wasserstoffs, so muss das aus diesem Verhältniss berechnete Atomgewicht des Bleies, das zu 1292,96 ausfällt, sich genau durch 6,25 dividiren lassen, Das Atomgewicht des Bleies ergiebt sich aber zum 206,4 fachen des Wasserstoffs.

m genau gewogene Mengen vom Phosphor durch Digeion mit neutralen Auflösungen von Goldchlorid, oder von
wefelsaurem Silber, zu Phosphorsäure oxydirte. Aus der
inge dieser reducirten Metalle wurde alsdann die Sauerffmenge berechnet, welche der Phosphor aus der Auflöing aufgenommen hatte; sie betrug in 3 Versuchen 126,93,
7,0 und 127,45 auf 100 Th. Phosphor. Die letzte, durch
duction von Silber erhaltene, halte ich für die genaueste.
enn dann das Gewicht des Phosphors als 2 Atome und
des Sauerstoffs als 5 Atome betrachtet wird, so wird
Atomgewicht des Phosphors = 196,15, und ist 31,41
de so schwer, als das des Wasserstoffs.

chlor. Das Atomgewicht des Chlors ist aus folnder Reihe von Versuchen berechnet worden: 1) 100 Th.
ceserfreies chlorsaures Kali geben bei trockener Destilion 39,15 Th. Sauerstoff, und lassen 60,85 Th. Chlorlium zurück (Resultat von vier übereinstimmenden Verhen). 2) 100 Th. Chlorkalium bringen 192,4 Th. Chlorber bervor, und 3) 100 Th. Silber bilden 132,-5 Th.
lorsilber. Wenn die Chlorsäure aus 2Cl-+5O besteht,
folgt aus diesen Datis, dass 1 Atom Chlor 221,325 wiegt.
rechnet aus dem von Gay-Lussac genommenen spefischen Gewicht des Chlorgases, = 2,4252, wiegt das
hloratom 220. Das Gewicht desselben, wenn das des
resserstoffatoms zur Einheit angenommen wird, ist 35,43.

7) Jod. Das Gewicht des Jods ist durch Gayussac bestimmt. Derselbe fand, dass 100 Th. Jod sich
26,225 Th. Zink genau zu neutralem Jodzink vereizen. Dieses besteht nun aus 1 Atom Zink, dessen Geicht 403,225 ist, und aus 2 Atomen Jod, dessen Geicht also auf 783,35 zu stehen kommt, oder auf das
3,44 fache des vom Wasserstoffatom.

8) Fluor. Wir haben im Lehrbuche das Fluor als sen Salzbilder betrachtet, als solchen werden wir auch Atomgewicht bestimmen. 100 Th. reines Fluorcalum gaben in 3 Versuchen 174,9, 175,0 und 175,1 schwe-waure Kalkerde. Die Mittelzahl daraus ist 175. Wird

danach der Gehalt an Calcium berechnet, so ist das Uebrige Fluor; ob es aber ein oder zwei Atome Fluor sind, ist nicht bekannt, so lange wir nicht wissen, ob die Fluorwasserstoffsäure aus 1 Atom Fluor mit einem oder zwei Atomen Wasserstoff besteht. Man hat Grund, das Fluor in diesem Falle als analog mit Chlor und Jod zu habten; aber für sicher kann man es nicht halten. Gips ist CaS; berechnet man danach den zuvor angeführten Versuch, so findet man, dass 256,03, das Gewicht von einem Atom Calcium, vereinigt gewesen sind mit 233,795 Fluor. Diess ist nun das Gewicht von einem oder zwei Atomen. Nehmen wir es für zwei an, so wiegt ein Atom Fluor 116,9, also 18,735 Mal so viel, als das des Wasserstoffs.

- 9) Kohlenstoff. Ein Volumen Sauerstoffgas wird zu Kohlensäuregas verwandelt, ohne dass sich sein Volamen ändert. Wenn man das specifische Gewicht der beiden Gase vergleicht, so erhält man folglich die Menge des Kohlenstoffs in der Kohlensäure. Dulong fand de specifische Gewicht des Kohlensäuregases zu 1,524. Wenn die Kohlensäure C+2O ist, so folgt daraus, das das Atom des Kohlenstoffs 76,436 wiegt, oder 12,24 Mal so viel, als das des Wasserstoffs. Ich habe vorher aus der Analyse des kohlensauren Bleioxydes, verglichen mit Biot's und Arago's Angabe vom specifischen Gewicht des Kohlensäuregases, nämlich 1,51961, das Atom des Kohlenstoffs zu 75,33 berechnet; aber bei der Analyse von Pflanzensäuren, wo dieser Fehler sich mit der Anzahl der Kohlenstoffatome multiplicirt, sieht man am besten, dass diese -Zahl zu klein ist. Die, welche alle Atomgewichte zu Multipeln von dem des Wasserstoffs machen, setzen es noch mehr herunter, nämlich gerade zu 75.
- 10) Bor. Das Gewicht des Atoms vom Bor ist auf folgende Art bestimmt: Es wurde Borax (borsaures Natron) analysirt. Von den 3 Bestandtheilen desselben, Borsäure, Natron und Wasser, konnte das Wasser mit der größten Genauigkeit bestimmt werden; es gab von diesem in 3 Versuchen ohne Abweichung 74,1 Procent vom

Gewicht des Salzes. Das Wasser hält 10 Mal so viel Sauerstoff, als die Base. Der Versuch gab 16,31 Procent Natron. Corrigirt nach dem Wassergehalt werden es 16,3753, wonach für die Borsäure 36,5248 übrig bleiben. Nach Humphry Davy's Versuchen, mit denen die meinigen übereinstimmen, enthält die Borsäure 68 Procent Sauerstoff. Dieses macht das 6 fache des vom Natron, wird aber, corrigirt nach dem Sauerstoff des gefundenen Natrongehalts, 68,81 Procent. Es fragt sich nun noch, ob die Säure 6 Atome Sauerstoff enthält? Wir haben gesehen, dass in allen anderen Säuren, wo man eine Richtschnur zur Beurtheilung hat, höchstens 3 At. Sauerstoff auf 1 Atom des Radikals gehen. Sollte wohl die Borsaure, ohne irgend ein Zwischenglied, sogleich eine größere Anzahl von Sauerstoffatomen aufnehmen, als irgend ein anderer Körper? In den Verbindungen, die der Fluorbor mit Fluorkalium und anderen Fluorüren giebt, enthalt der Fluorbor drei Mal so viel Fluor, als das Fluorkalium. Diess spricht für 3 Atome. Aber unter den borsauren Salzen kann man nur bloß ein basisches Kalisalz bervorbringen, worin der Sauerstoff der Säure das 3fache von dem der Basis ist. In der natürlichen borsauren Talkerde ist der Sauerstoff in der Säure das 4 fache von der in der Base, und in den Salzen mit Ueberschuss an Säure das 12 fache. In den Salzen, welche vorzugsweise gebildet werden, und welche ganz das Ansehen haben, als seien sie die neutralen Verbindungen der Säure, wie im Borax, enthält die Säure 6 Mal so viel Sauerstoff, als die Base. Bis Weiteres, d. h. bis etwas Richtigeres bewiesen werden kann, nehme ich an, dass die Borsäure 3 Atome Sauerstoff enthält, dass aber ein Atom Borsäure, gleich wie bei der oxydirten Chlorsäure, aus 2 Atomen Bor und 6 Atomen Sauerstoff besteht. Enthält die Borsäure 3 Atome Sauerstoff, so wiegt ein Atom Bor 135,98 und ist 21,7 Mal so schwer, als das des Wasserstoffs.

11) Kiesel. Durch directe Versuche, den Kiesel in Säure zu verwandeln, habe ich gefunden, dass diese Säure 51,28 bis 51,92 Procent Sauerstoff enthält. Durch

Berechnung aus der Analyse des Kieselfluorbaryums fällt der Sauerstoffgehalt in der Kieselsäure zu 51,975 Procent aus. Die Frage ist nun, zu bestimmen, wie viel Sauerstoffatome diese ausmachen. Die Kieselsäure verbindet sich mit den Basen in solchen Verhältnissen, dass sie 1,2, } 3 oder 6 Mal so viel Sauerstoff enthält, als die Base. Das gewöhnlichste Verhältniss ist drei, und die auf unserer Erde am häufigsten vorkommende von allen Verbindungen, ein Doppelsalz von kieselsaurem Kali und kieselsaurer Thonerde, der Feldspath, ist so zusammengesetzt, dass, wenn der Kiesel gegen Schwefel ausgetauscht wird, Alaun entsteht. Diess giebt allen Grund anzunehmen, dass die Kieselsäure, wie die Schwefelsäure, 3 Atome . Sauerstoff enthält. Der Fluorkiesel verbindet sich wohl mit anderen Fluorüren in einem solchen Verhältnis, das der erstere nur 2 Mal so viel Fluor enthält, als die letzteren; aber daraus kann man nicht schließen, dass die Kieselsäure nur 2 Atome Sauerstoff enthält. Denn eine so zusammengesetzte Säure kann sich nicht mit einer Basis, die 3 Atome Sauerstoff enthält, in einem solchen Verhältnisse verbinden, dass der Sauerstoff der Base zu dem . der Säure wie 1 zu 3 ist, weil das einfachste Verhältnis von Atomen, was hiezu erfordert würde, 2 Atome Basis und 9 Atome Säure wäre, ein Verhältniss, wovon es gens an Beispielen fehlt. Wollte man dagegen bloss 1 Atom Sauerstoff in der Kieselsäure annehmen, so könnte man nicht die höheren Sauerstoffmultipla mit 6 und 3 in diesen Salzen erwarten. Es ist folglich am wahrscheinlichsten, dass die Kieselsäure, wie die Schwefelsäure, aus Si+30 besteht, und dass das Atom des Kiesels wiegt 277,8, oder 44,49 Mal so viel, als das des Wasserstoffs.

12) Selen. 100 Th. Selen, die völlig mit Chlor gesättigt werden, gewinnen dabei 179 Th. im Gewicht an absorbirtem Chlor. Die so erhaltene Masse wird durch Wasser genau in Selensäure und Chlorwasserstoffsäure zerlegt. 100 Th. Selensäure enthalten folglich 40,436 Procent Sauerstoff. Diese Säure giebt neutrale Salze, in denen die Säure 2 Mal so viel Sauerstoff enthält, als die

off enthalt, als die Basis. Sie muß folglich 2 Atome derstoff enthalten, und die 179 Th. Chlor, welche von Th. Selen aufgenommen werden, machen folglich Atome Chlor aus gegen 1 Atom Selen. Daraus folgt, das Atomgewicht des Selens ist 494,59, oder daß es Mal so schwer ist, als das des Wasserstoffs.

- 13) Arsenik, Das Atomgewicht des Arseniks ist sich folgenden Versuch bestimmt: 2,203 Grammen arsechte Säure wurden durch Destillation mit Schwefel zertat in einem kleinen Apparate, aus dem nur schweflichtures Gas und kein Schwefeldampf fortgehen konnte; es voor 1,069 Grm. an fortgegangener schweflichter Säure. Lieses giebt auf 100 Th. arsenichter Säure 24,18 Th. Sauertoff; wenn aber diess 3 Atome Sauerstoff sind und die 5,82 Procent Arsenik 2 Atome, so wiegt ein Atom Arseta 470,385, oder 75,345 so viel als 1 Atom Wasserstoff.
- 14) Chrom. Das Atomgewicht des Chroms ist nach teigendem Versuch berechnet. 100 Th. wasserfreies salperaures Bleioxyd wurden mit neutralem chromsauren Kalifelit und gaben 98,772 Th. chromsaures Bleioxyd. Darin denthalten 67,31 pC. Bleioxyd und folglich 31,462 Th. Chromsäure. In dem Öxyde werden 4,8268 Th. Sauertoff gefunden, die in der Chromsäure mit 3 multiplicirt and, = 14,4804; werden diese vom Gewichte der Säure begezogen, so bleibt für das des Chroms 16,9816. Wenn eber dies 3 Atome Sauerstoff gegen 1 Atom Chrom sind, wiegt das Atom des Chroms 351,86, oder 56,25 Mal so wiegt das Wasserstoffatom.
- Molybdans mit Schwesel giebt die Multipla 2, 3 und 4, med die mit Sauerstoff die von 1, 2 und 3, wobei die Multipla 2 und 3 einander correspondiren. Sowohl die Molybdansaure, als der Molybdanschwesel (das Salze bildende Schweselmolybdan) sättigen eine Quantität Basis, deren Sauerstoft oder Schwesel I ist von dem in der Säure oder dem Molybdanschwesel. Diess giebt also vollen Grund anzunehmen, dass darin 3 Atome gegen 1 Atom

Molybdän enthalten sind. 100 Th. wasserfreies salpetersaures Bleioxyd, gefällt mit neutralem molybdänsauren Ammoniak (d. h. mit solchem, das aus einer an Ammoniak reichen Flüssigkeit angeschossen war) gaben 110,68 Th. molyddänsaures Bleioxyd. Dieses enthält nun 67,31 Th. Bleioxyd, dessen Sauerstoff 4,8268 zu 3 Malen in der Molybdänsäure gefunden wird. Die 43,37 Th. Molybdänsäure, welche das Bleioxyd mit sich gefällt hat, bestehen folglich aus 14,48 Th. Sauerstoff und 28,89 Molybdän. Wenn aber diese Quantität 3 Atome Sauerstoff sind gegen 1 At. Molybdän, so wiegt das letztere 598,56 oder 95,77 Mal so viel, als das des Wasserstoffs.

- mit Schwefel und Sauerstoff geben die Multipla von 2 und 3, und die Sättigungscapacität der Wolframsäure und des Wolframschwefels ist ein Drittel von dem Gehalt dieser Verbindungen an Sauerstoff oder Schwefel. Man kann folglich mit Recht annehmen, dass die Säure 3 At. Sauerstoff enthält. Das Atomgewicht ist durch folgenden Versuch bestimmt: 899 Th. Wolframsäure, in einem gewogenen Apparate mit Wasserstoffgas reducirt, hinterließen 716 Th. Metall. Von diesen wurden 676 Th. wieder zu Säure verbramst, und diese wog 846 Th. Die Mittelzahl aus diesen beiden Versuchen giebt auf 100 Th. Wolfram: 25,355 Th. Sauerstoff. Wenn diess 3 Atome sind, so wiegt 1 Atom Wolfram 1183,2 oder 189,5 Mal so viel, als das Wasserstoffatom.
- 17) Antimon. Die Multipla in der Reihe der Sauerstoff- und Schwefel-Verbindungen dieses Metalles verhalten sich wie 3, 4, 5. Die letztere von diesen besitzt den Charakter einer Säure, und wie wir mit gutem Grund annehmen, dass 5 At. Sauerstoff in einer Säure 2 At. des Radikals voraussetzen, eben so müssen wir es auch hier thun, so dass die Reihe wird: 2Sb+3Q, Sb+2Q und 2Sb+5Q. Wenn 100 Th. reines metallisches Antimon mit rauchender reiner Salpetersäure oxydirt werden, und man das Product, nach Abdestillation der Säure, gelinde glüht, bis es nach dem Erkalten weiß wird, so wiegt es

124,8, und stellt alsdann die Verbindung Sb+2O dar. Dieses giebt das Atomgewicht des Antimons zu 806,45, oder 129,14 Mal schwerer, als das des Wasserstoffs.

- 18) Tellur. Von diesem Metalle kennen wir nur ein Oxyd und eine Schweflungsstufe. Das erstere entsteht, wenn 100 Th. Tellur mit Salpetersäure oxydirt werden, und das Oxyd zur Verjagung der Säure im Destillationsgefässe abgedunstet wird. Es wiegt alsdann 124,8. Dieses Oxyd verhält sich zu Basen, wie eine Säure, und sättigt eine Quantität Basis, deren Sauerstoffgehalt die Hälfte von dem des Oxydes ist. Es ist daher glaublich, dass sie 2 Atome Sauerstoff enthält, wie die antimonichte Säure. Das Atomgewicht desselben wird also auch durchaus das nämliche oder 806,45. Die äußeren Eigenschaften und das specifische Gewicht des Tellurs gleichen ebenfalls denen des Antimons, und diess bestimmt mich, die Atomgewichte derselben als gleich zu betrachten, ungeachtet nach dem zuvor angeführten Versuche von Dulong und Petit es scheinen könnte, als wäre es nur 403,225, und folglich das Telluroxyd: Te+O; denn in diesem Falle stimmt das Tellur mit den anderen Metallen darin völlig überein, dass das Product aus seiner specifischen Wärme und seinem Atomgewichte gleich wird mit dem des Schwefels. Die specifische Wärme desselhen ist 0,0912, welche mit 403,225 multiplicirt = 0,3675 ist.
- 19) Tantal. Dieses Metall hat zwei Oxydationsstufen, in denen die Multipla des Sauerstoffs = 2:3 sind. Ueber die Anzahl der Tantalatome giebt es nichts als Muthmassung, und da die Tantalsäure einerseits nur sehr wenig Sauerstoff enthält, andererseits als Säure nur wenig hervorstechende Eigenschaften besitzt, so werde ich annehmen, dass sie ist: 2Ta+3O. Das Atomgewicht ist aus folgendem Versuch berechnet: 99,75 Th. reines Schwefeltantal wurden, mit Beachtung der gewöhnlichen Vorsichtsmassregeln, die Schwefelsäure fortzuschaffen, zu Tantalsäure verbrannt und gaben 89,35. Der Unterschied zwischen beiden Gewichten verhält sich zum Sauerstoff in den 89,35 Tantalsäure, wie sich der Unterschied zwischen

einem Atome Schwefel und einem Atome Sauerstoff verhält zu einem Atome Sauerstoff; diess setzt in den 89,35 Th. Tantalsäure 10,287 Th. Sauerstoff voraus. Wenn diess 3 Atome sind, und die übrigen 79,063 zwei Atome Tantal, so wird das Gewicht des Tantal-Atoms: 1152,87, d. h. 184,63 Mal so schwer, als das des Wasserstoffs.

- 20) Titan. Das höhere Oxyd dieses Metalles, oder die Titansäure ist isomorph mit Zinnoxyd, und muß folglich, so wie dieses, 2 Atome Sauerstoff enthalten. Sein Atomgewicht ist durch Heinrich Rose bestimmt. Er fand, daß 101,7 Th. Schwefeltitan zu 75,7 Th. Titansäure verbrennen. Durch dieselbe Art Rechnung, wie beim Tantal, folgt daraus, daß das Atomgewicht 389,1 wiegt, oder 62,25 Mal so viel, als das des Wasserstoffs.
- 21) Gold. Dieses Metall hat zwei Oxyde, worin die Sauerstoffmultipla sind = 1:3. Eins sehlt zwischen ihnen, von dem wir muthmaßen, dass es das purpurfarbene ist. Auszumachen, ob diese Oxyde aus Au+0 und Au+3O, oder aus 2Au+O und 2Au+3O bestehen, ist nicht anders möglich, als durch die Beobachtung von Dulong und Petit über die specifische Wärme des Goldes; diese stimmt mit 2 Atomen Gold in diesen Oxyden überein. Das Atomgewicht des Goldes ist bestimmt durch die Quecksilbermenge, welche nöthig ist, das Gold aus seinem Chlorid zu fällen, während das Quecksilber sich in's Chlorid verwandelt. 142,9 Th. Quecksilber schlagen 93,55 Gold nieder. Wenn aber das Quecksilber nur 2 Atome Chlor und das Gold 3 Atome Chlor aufnimmt, so entspricht das Quecksilber 3 At., und das Gold 2 Atomen. Folglich da das Atom des Quecksilbers 1265,8 wiegt, so wiegt das des Goldes 1243, d. i. 199,079 Mal mehr, als das des Wasserstoffs.
- 22 und 23) Osmium und Iridium sind die einzigen Körper, deren Verbindungsverhältnisse unbekannt sind.
- 24) Platin. Dieses Metall hat zwei Oxydationsstufen, in welchen die Sauerstoffmultipla sind wie 1 und 2. Der Versuch, welchen ich in dem Vorhergehenden von Dulong

Ind Petit angeführt habe, scheint zu beweisen, daß sie I Atom Platin auf 1 oder 2 Atome Sauerstoff enthalten, obgleich das Platinoxydul sonst dem Kupferoxydul ziemlich gleicht, welches aus 2 Cu + O besteht. Das Atomgewicht des Platins ist bestimmt durch die Zersetzung des Chlorürs im Glühen. 100 Th. Platinchlorür hinterlassen 73,3 metallisches Platin, und wenn das fortgehende 2 Atome Chlor sind, wiegt 1 At. Platin 1215,23, und ist 194,62 Mal so schwer, als ein Atom Wasserstoff.

- 25) Rhodium. Dieses Metall hat drei Oxyde, worin die Sauerstoffmultipla sind: 1, 2 und 3; ob aber diese mit einem oder zwei Atomen Rhodium vereinigt sind, hat bisher noch nicht mit einiger Bestimmtheit berechnet werden konnen. Das mittlere dieser Oxyde vereinigt sich mit Basen und enthält in der Verbindung, welche mit Kali erhalten wird, nachdem der Ueberschuß von Alkali ist ausgewaschen worden, 4 Mal so viel Sauerstoff, als die Basis. Aber daraus kann nicht mehr gefolgert werden, als dass diese Oxydationsstufe nicht 3 Atome Sauersoff entbält; denn die neutrale Verbindung, aus welcher die Sauerstoffatome sollten berechnet werden, wird vom Wasser zerstört. Da das Rhodium in vielen seiner Verbaltnisse dem Platin gleicht, aber nur das halbe specifische Gewicht desselben besitzt, so ist es nicht wahrscheinlich, dass sein Atom schwerer ist, als das des Platins; dieses wird es aber, wenn man in der angeführten Oxydrethe blofs 1 Atom Rhodium vereinigt mit 1, 2 und 3 Atomen Sauerstoff annimmt. Ich nehme deshalb das Rhodiumoxydul zu 2R+O an. Das demselben entsprechende Chlorur, durchs Glühen zersetzt, hinterläßt von 100 Th. 77,23 Th. metallisches Rhodium. Wenn aber die fortgegangenen 22,77 eben so, wie das zurückgebliebene Metall, 1 Atom ausmacht, so wiegt 1 Atom Rhodium 750,65, oder in 120,2 Mal so schwer, als das Wasserstoffatom.
- 26) Palladium. Man kennt von diesem Metall nur ein Oxyd und eine Schweflungsstufe, und beide halten eine gleiche Anzahl von Atomen. Es bleibt also bloß die Vermnthung übrig, daß sie aus einem Atome von jedem

Elemente zusammengesetzt sind. 100 Th. Palladium nehmen zur völligen Sättigung 28,15 Schwefel auf, und wenn diess 1 Atom ist, so wiegt 1 Atom Palladium 714,60, und ist 114,45 Mal so schwer, als das Atom des Wasserstoffs.

27) Silber. 100 Th. Silber geben, nach dem, was ich schon bei dem Chlor angeführt babe, 132,75 Th. Chlorsilber. Ich habe allen Grund, dieses als Ag Cl<sup>2</sup> zu betrachten und das Silberoxyd als zusammengesetzt aus 1 Atome Radikal und 1 Atome Sauerstoff, in Uebereinstimmung mit den stärkeren Basen unter den Metalloxyden. Die große Leichtigkeit, womit das Superoxyd dieses Metalles seinen Sauerstoff abgiebt, scheint zu zeigen, daß man annehmen muß, das Superoxyd enthalte mehr Sauerstoff, als: Ag+O. In diesem Falle wiegt das Atom des Silbers 1351,605, oder ist 216,46 Mal so schwer, als das Atom des Wasserstoffs.

Ich habe zuvor angeführt, dass das Atomgewicht, welches aus der specifischen Wärme des Silbers in Dulong's und Petit's Versuchen hergeleitet wird, nur gerade zu der Hälfte von diesem ausfällt; denn sie fanden die specifische Wärme des Silbers = 0,0557, welche mit 1351,605 multiplicirt = 0,3764 ist. Man könnte auch sagen, dass für eine Zusammensetzung des Silberoxydes, wie sie aus diesem Atomgewicht folgt, die Analogien mit dem Quecksilberund Kupferoxydul angeführt werden könnten. Vergleicht man aber weiter das Silber mit dem Blei, sowohl hinsichtlich ihres specifischen Gewichts, als hinsichtlich ihrer Verbindungen mit Chlor (Hornblei und Hornsilber), so findet man es gewiss auffallend, wenn das Atomgewicht des Silbers bloss die Hälfte von dem des Bleies, und im Hornsilber vom Radikal die doppelte Anzahl Atome gegen die im Hornblei sein soll. Indess muß die Sache bis auf Weiteres als unentschieden betrachtet werden. Tabellen wird der ganze Unterschied der, dass in dem einen Falle das Silberatom mit einem einfachen, und in dem andern mit einem doppelten oder durchstrichenen Buchstaben, entweder mit Ag oder mit Ag bezeichnet wird.

- 28) Quecksilber. Nach den Versuchen von Sefström nehmen 100 Th. Quecksilber, um Oxyd zu werden, 7,89, 7,9 bis 7,97 Th. Sauerstoff auf, und um Oxydul zu werden, die Hälfte dieser Quantität. Sefström betrachtet 7,9 als die nächste Approximation zum richtigen Verhältnisse. Da das Oxyd eine stärkere Basis ist, als das Oxydul, welches oft durch Einwirkung sehr geringer Kräfte metallisches Quecksilber absetzt und sich in Oxyd verwandelt, so hat man Grund, dieselben als aus 2Hg+O und Hg+O zusammengesetzt zu betrachten. Das Atom des Quecksilbers wiegt dann 1265,8, oder 202,72 Mal so viel, als das des Wasserstoffs.
  - 29) Kupfer. Das Atom dieses Metalles gehört zu denen, die am leichtesten und mit großer Genauigkeit besimmt werden können, weil man dazu nur eine gewogene Quantität von reinem Kupferoxyd in einem kleinen gewogenen Glasapparat durch Wasserstoffgas zu reduciren braucht. a) 7,68075 Grm. Kupferoxyd, zur Befreiung von Feuchtigkeit vor dem Wägen in dem Gefässe unter Hindurchleitung von trockner Luft geglüht, verloren bei der Reduction mit Wasserstoffgas 1,55 Grm. an fortgegangenem Sauerstoff. b) 9,6115 Grm. Kupferoxyd verloren bei gleicher Behandlung 1,939 Sauerstoff. 100 Th. Kupser geben nach dem ersten 125,272, und nach dem letzten 125,2824 Th. Kupseroxyd. Diese Versuche variiren also erst in der fünften Ziffer des Gewichts vom Kupferoxyd, und auch da nur um Eins. Der erste Versuch ist der Berechnung zum Grunde gelegt, wobei wir sowohl aus der Isomorphie des Kupferoxyds mit dem Eisenoxydul, als auch aus der specifischen Wärme desselben mit ziemlicher Sicherheit schließen können, daß es aus Cu+O besteht. Dann wiegt 1 Atom Kupfer 395,695, und ist 63,325 Mal so schwer, als das des Wasserstoffs.
  - 30) Uran. Nach den Versuchen von Arfvedson und mir, hat dieses Metall zwei Oxyde, in denen die Sauerstoffmultipla sind 2 und 3. Man hat allen Grund, diese Oxyde als U+O und 2U+3O zu betrachten, weil jedenfalls das Uran, ungeachtet es nicht zu den spe-

cifisch schweren Körpern gehört, doch das höchste Atomgewicht besitzt. Das Atomgewicht des Urans kann mit
gleicher Genauigkeit und auf dieselbe Weise, wie das des
Kupfers, bestimmt werden, wenn man Uranoxydul in einem
Strome von Wasserstoffgas gelinde glüht. Auf diese Weise
fand Arfvedson, womit auch spätere von mir angestellte Versuche vollkommen übereinstimmten, dass 100 Th.
Uran im Oxydul mit 3,557 Th. Sauerstoff vereinigt sind.
Dem zu Folge wiegt das Uranatom 2711,36, oder 434,23 Mal
so viel, als das des Wasserstoffs.

- 31) Wismuth hat zwei Oxyde, von welchen bloß das eine seiner Zusammensetzung nach bekannt ist. Das Schwefelwismuth enthält eine gleiche Anzahl Atome wie das Wismuthoxyd. Um über die Anzahl von Atomen in dem Wismuthoxyde zu einiger Gewissheit zu kommen, haben wir keinen anderen Leitfaden, als Dulong's und Petit's Versuche über die specifische Wärme der Metalle; aus ihnen findet man, dass, wenn Wismuthoxyd Bi+O ist, das Product der Multiplication der specifischen Wärme mit dem Atomgewicht zu niedrig ausfällt, daß aber, wenn das erstere 2 Bi + 3 O ist, letzteres gleich wird mit den Producten bei den übrigen 9 Körpern, die ich schon angeführt habe. In diesem Falle ist das Wismuthoxyd zusammengesetzt aus derselben Anzahl von Atomen, wie das Antimonoxyd, mit welchem es bekanntlich in seinem Verhalten so viele Analogie hat. - Lagerhjelm fand, dass 100 Th. metallisches Wismuth sich mit 11,275 Th. Sauerstoff verbinden, und wenn diess 2 und 3 Atome sind, so wiegt das Atom Wismuth 1330,4 und ist 213,07 Mal schwerer, als das des Wasserstoffs.
- 32) Zinn. Das von Dulong und Petit bemerkte Verhältniss zwischen der specifischen Wärme und dem Atomgewicht des Zinns, zeigt, dass in den beiden Oxyden des Zinns, wie in denen des Platins, ein Atom Zinn vereinigt ist mit einem und mit zwei Atomen Sauerstoff. 100 Th. Zinn, mittelst reiner Salpetersäure in Zinnoxyd verwandelt, gaben 127,2 Th. dieses Oxydes. Daraus folgt, dass das Atom des Zinns wiegt: 735,29, oder 117,76 Mal so viel, als das Wasserstoffatom.

- 33) Blei. Die Zusammensetzung des Bleioxydes kann auf dieselbe Weise und mit derselben Genauigkeit bestimmt werden, wie die des Kupferoxyds. Nach einer Mittelzahl aus 4 Versuchen, von welchen einige nur in der 6 ten Ziffer des Gewichts vom Bleioxyde variirten, vereinigen sich 100 Th. Blei mit 7,725 Th. Sauerstoff, woraus folgt, daß das Atom des Bleies 1294,5 wiegt, und daß es 207,12 Mal schwerer ist, als das des Wasserstoffs.
- 34) Cadmium. Nach Stromeyer's Versuchen nehmen 100 Th. Cadmium in der einen bekannten Oxydationsstufe dieses Metalles 14,352 Th. Sauerstoff auf. Dieses Oxyd ist wahrscheinlich Cd+O, und dann wiegt 1 Atom Cadmium 696,77, oder ist 111,6 Mal so schwer, als das vom Wasserstoff.
- 35) Zink. Nach den übereinstimmenden Versuchen von Gay-Lussac und mir, nehmen 100 Th. Zink, um Zinkoxyd zu werden, 24,8 Th. Sauerstoff auf. Das Atom des Zinks wiegt alsdann 403,225, und ist 64,57 Mal so schwer, als das des Wasserstoffs.
- 36) Nickel. Rothoff fand, dass 188 Theile Nikkeloxyd, in neutrales Chlorür verwandelt, mit salpetersaurem Silber 718,2 Theile Chlorsilber gaben. Hieraus wird das Gewicht des Nickels berechnet, auf die Weise, dass sich wie 718,2:188 verhält das Gewicht von AgCl² (1794,255) zu NiO. Diess giebt für das Atom des Nikkeloxydes 469,755, wovon 1 Atom Sauerstoff = 100 abgezogen, für das Nickelatom übrig bleibt: 369,755, und dieses 59,21 Mał so viel wiegt, als das des Wasserstoffs.
- 37) Kobalt. Rothoff fand, dass 269,2 Th. Kobaltoxyd, in neutrales Chlorür verwandelt und mit salpetersaurem Silber gefällt, 1029,9 Th. Chlorsilber erzeugten; durch eine mit der oben angeführten völlig gleichen Rechnung folgt dann, dass das Atom des Kobaltes 369 wiegt, und dass es 59,11 Mal so schwer ist, als das Atom des Wasserstoffs.
- 38) Eisen. Bei mehreren wiederholten Versuchen habe ich gefunden, dass 100 Th. schwedisches Eisen, von

der Sorte, die zu Claviersaiten gezogen wird, 143,5 Th. Eisenoxyd geben, und dieses Eisen 0,005 seines Gewichtes Kohle enthält. Wird diese Kohle abgezogen, so bleibt als Resultat, dass 100 Th. Eisen 144,25 Th. Eisenoxyd geben. Einige Chemiker nehmen die Zusammensetzung des Eisenoxydes nach dem unmittelbaren Resultate der Verwandlung des Eisens zu Oxyd an, ohne die Kohle abzurechnen. Diess ist offenbar unrichtig. In den von mir angestellten Versuchen wurde die Kohle durch Verbrennung in Kohlensäure verwandelt und der Kohlengehalt nach dem Gewichte des erhaltenen kohlensauren Kalkes bestimmt. Wenn nun die gefundenen Zahlen 100 und 44,25 nach dem, was schon vorher bestimmt worden, 2 und 3 Atome sind, so wiegt das Atom des Eisens 339,215, und ist 54,33 Mal so schwer, als das des Wasserstoffs.

- 39) Mangan. 100 Th. Mangan vereinigen sich mit 42,16 Sauerstoff, um Manganoxyd, d. i. 2Mn+30 m werden. Daraus folgt, dass das Atom des Mangans 355,787 wiegt, und 56,95 Mal so schwer ist, als das des Wasserstoffs.
- 40) Cerium. In den Oxyden dieses Metalles verhalten sich die Sauerstoffmultipla wie 2 und 3. Diess ist, nach dem, was wir bei anderen Metallen angenommen haben, eine Andeutung, sie als Ce+O und 2Ce+3O zu betrachten. Nach den Versuchen von Hisinger nehmen 100 Th. Cerium im Oxydul 14,821 Th. Sauerstoff auf; woraus folgt, dass das Atom des Ceriums 574,72. wiegt, oder 92,04 Mal so viel, als das des Wasserstoffs.
- 41) Zirconium. Der Sauerstoffgehalt der Zirconerde ist nach der Menge bestimmt, die von derselben 100 Th. Schwefelsäure sättigen. In sechs Versuchen wurden die folgenden Mengen: 75,74, 7580, 75,84, 75,84, 75,92 und 75,96 Th. Zirconerde erhalten. Diese müssen nun 19,95 Th. Sauerstoff enthalten. Um zu bestimmen, wie viel Sauerstoffatome diese ausmachen, bedient man sich des Umstandes, daß Fluorzirconium sich mit Fluorkalium in zwei Verhältnissen verbindet, worin die Fluormultipla zwischen beiden Salzen sind, wie 1:1 und 2:3.

Da dieses auch mit Fluoraluminium und dem Eisenfluorid der Fall ist, wo die Oxyde 3 Atome Sauerstoff enthalm, so ist dieß eine Andeutung, die Zirkonerde, wie diese Oxyde, als aus 2 Zr-+30 bestehend zu betrachten. Dann ist ihr Atomgewicht 420,21, oder 67,2 Mal so viel, das des Wasserstoffs.

- 42) Yttrium. Man hat nach Analogie der Ytterrde mit dem Ceroxydul allen Grund, sie mit jenem als
  Jeich zusammengesetzt zu betrachten, nämlich aus Y + O.
  Die Zusammensetzung der Yttererde ist danach berechnet, dass 100 Th. gelinde geglühter schweselsaurer Ytterarde, mit Chlorbaryum gefällt, 145,27 Th. schweselsaure
  Beryterde geben. Daraus berechnet, fällt das Gewicht
  ines Atomes zu 402,57 aus, und ist 64,47 Mal so schwer,
  als das des Wasserstoffs.
- 43) Beryllium (das Glycium der englischen und französischen Chemiker). Das Beryllium hat nur eine bekannte Oxydationsstufe. Die Beryllerde vereinigt sich eicht mit solchen Oxyden, die drei Atome Sauerstoff enthalten, z. B. mit Schwefelsäure, Kieselsäure und Thouerde, und zwar in solchen Verhältnissen, dass die Beryllerde 4 und sogar 4 so viel Sauerstoff enthält, wie dese; diess deutet an, dass die Erde wahrscheinlich weder ein noch zwei Atome enthält, sondern wie die Thon- und Zirkonerde 3 Atome, und diese wahrscheinlich uit 2 Atomen des Radikals verbunden. Die Zusammenettung des Smaragds und Euclases, welche Doppelsilieste von Thonerde und Beryllerde sind, stimmen nicht wohl mit einem anderen Atomverhältnisse in der Beryllade, als mit diesem. Das Atomgewicht ist nach folgendem Versuch bestimmt: schwefelsaure Beryllerde (ganz central), die 100,1 Th. Beryllerde enthielt, gab 454,9 chwefelsaure Baryterde, als sie mit Chlorbaryum gefällt wurde. Daraus findet man, dass die Erde 31,154 Prosent Sauerstoff enthalten muß. Wenn dann die Erde 38e + 30 ist, so wiegt das Beryllium 331,28, and sein Atom ist 53,04 Mal so schwer, als das des Wasserstoffs.
  - 44) Aluminium. 190 Th. wasserfreier, schwefel-

saurer Thonerde hinterlassen, nach Verjagung der Säure im heftigen Feuer, 29,934 Th. Thonerde. 100 Th. Schwefelsäure werden folglich von 42,7227 Th. Thonerde gesättigt, und die Erde enthält 46,7047 Procent Sauerstoff. Diese ist 2Al+3O, und folglich wiegt das Atom 171,667, oder 27,49 Mal so viel, als das des Wasserstoffs.

- 45) Magnesium. Mehrere Chemiker haben in den letzteren Jahren die Zusammensetzung und das Sättigungsverhältniss der Talkerde untersucht, mit einem Resultat, das nicht ganz mit dem meinigen übereinstimmt. habe auf folgende Art verfahren. Um eine von Manganoxydul freie Talkerde zu erhalten, wurde Magnesia alba in Wasser aufgelöst, worin Kohlensäuregas geleitet wurde. Die Auflösung gab bei dem Kochen eine Talkerde, worin nicht eine Spur von Mangan enthalten war. 100 Th. von dieser reinen, durch Glühen kaustisch gemachten, Talkerde, in einem gewogenen Platintiegel in einem Ueberschuss von destillirter, mit Wasser verdünnter Schweselsäure aufgelöst, vorsichtig abgedunstet und der Ueberschuss von Säure über der Spirituslampe bei einer allmählich bis zum Glühen steigenden Hitze fortgejagt, hinterließen 293,985 Th. schwefelsaurer Talkerde, die sich ohne Trübung in Wasser auflöste, und folglich durch die Hitze keinen Theil ihrer Säure verloren hatte \*). Hieraus kann man das Atomgewicht des Magnesiums berechnen, welches dann wird: 158,36, und 25,33 Mal so viel wiegt, als das des Wasserstoffs.
- 46) Calcium. Das Atom desselben ist nach folgendem Versuche bestimmt: 301 Th. wasserfreien Chlorcalciums, in Wasser aufgelöst und mit salpetersaurem Silberoxyd gefällt, geben 773 Th. Chlorsilber. Darnach des Atomgewicht berechnet, wird diess 256,03, d. i. das 41fache des vom Wasserstoff.

In diesem Falle behält die Erde ihre Säure bei dem Glühen, weil das Wasser, was sonst eine Spur davon wegführt, eher als der Säureüberschuss fortdunstet. Ich habe gezeigt, dass der Niederschlag mit Chlorbaryum ein unrichtiges Resultat liefert, dadurch, dass Magnesia mit dem schwefelsauren Baryt niederfällt.

- 47) Strontium. Stromeyer fand, dass 100 Th. wasserfreien Chlorstrontiums 181,25 Th. Chlorsilber hervorbringen. Dieses giebt das Atomgewicht des Strontiums zu 547,3, oder zu 87,57 Mal so schwer, als das des Wasserstoffs.
  - 48) Baryum. 100 Th. wasserfreien Chlorbaryums gaben in zwei Versuchen 138,06 und 138,08 Chlorsilber. Dieselbe Quantität Chlorbaryum gab mit Schwefelsäure 112,17 und 112,18 Th. schwefelsauren Baryts. Nach dem Mittel aus den ersteren dieser wiegt ein Atom Baryum 856,95, und nach dem Mittel aus den letzteren 856,93, welche folglich als durchaus mit einander übereinstimmend angesehen werden können. Das Baryumatom wiegt alsdann 137,11 Mal mehr, als das Wasserstoffatom.
  - 49) Lithium. 420,4 Th. Chlorlithium gaben, nach Arfvedson's Versuchen, 1322,4 Th. Chlorsilber; diess giebt das Atomgewicht für das Lithium: 127,8, oder 20,45 Mal so schwer, als das des Wasserstoffs.
  - 50) Natrium (das Sodium der französischen und englischen Chemiker). 100 Theile Chlornatrium geben 244,6 Th. Chlorsilber. Daraus folgt, daß das Atom des Natriums 290,92 wiegt, oder 46,55 Mal so viel, als das des Wasserstoffs.
  - 51) Kalium (das Potassium der französischen und englischen Chemiker). 100 Theile Chlorkalium geben 192,4 Th. Chlorsilber. Daraus folgt, dass das Atom des Kaliums 487,915 wiegt, und 78,14 Mal so schwer ist, als das Wasserstoffatom. Kalium und Natrium sind darin von einander verschieden, dass das Superoxyd von Kalium K+30, und das von Natrium 2Na+30 ist.

, 

• ,

•••

## ganische Chemie.

# 

•

,

•

•

n der lebenden Natur scheinen die Elemente gena anderen Gesetzen zu gehorchen, als in der todten, die Producte ihrer gegenseitigen Einwirkungen werden daher genz anders, als in dem Gebiete der unorganischen Natur. Die Ursache dieser Verschiedenheit zwischen dem Verhalten der Elemente in der todten Natur und den lebenden Körper zu entdecken, würde der Schlüssel zur Theorie der organischen Chemie sein. Sie ist indessen sof eine solche Weise verborgen, dass wir, wenigstens gegenwärtig, ohne alle Hoffnung sind, sie auszumitteln. Dessen ungeachtet müssen wir streben, dieser Kenntnis nåher zu kommen; denn einmal wird es uns glücken, entweder sie ganz zu erreichen, oder bis an einer besummten Grenze stehen zu bleiben, über welche das menschliche Forschunsvermögen nicht weiter hinaus ersteckt werden kann. Ein lebender Körper, als Gegenstand einer chemischen Untersuchung betrachtet, ist eine Werkstätte, in welcher eine Menge chemischer Prozesse vorgehen, deren Endresultat ist, alle die Erscheinungen bervorzubringen, deren Gesammtheit wir Leben nennen, und diese Werkstätte auf eine solche Art zu unterhalten, dals sie sich, so zu sagen, von einem Atome allmählich bis zur höchsten erreichbaren Vollkommenheit entwickelt, worauf sie wiederum zurückgeht. Nach einer gewissen Trägheit in den Prozessen, hören diese endlich auf einmal auf, und von diesem Augenblicke an fangen die Elemente des vorher lebenden Körpers an, den Gesetzen der unorganischen Natur zu gehorchen. So verhält es sich mit einem jeden lebenden Körper. Der Zeitraum, welchen das Leben, d. b. die Erscheinungen von Entwikworin nichts entstehen kann, was der Vorstellung von Zufall entspricht. Wir sehen nicht ein, wie gerade dieses Streben der unorganischen Materie, durch die Sättigungsbegierde wechselseitiger Kräfte in einen indifferenten und ruhenden Zustand zu kommen, gebraucht wird, sie in unaufhörlicher Thätigkeit zu erhalten; aber wir sehen diese berechnete Regelmäßigkeit in den Bewegungen der Welten, unsere Forschungen entdecken mit jedem Tage mehr und mehr von dem für gewisse Endzwecke auf eine so erstaunenswürdige Weise eingerichteten Gebäude organischer Körper, und es wird uns immer mehr Ehre machen, die Weisheit zu bewundern, der wir nicht nachfolgen können, als in philosophischem Uebermuth uns zu einer vermeintlichen Kenntniß dessen zu vernünftela, was uns vielleicht nicht gegeben ist, jemals zu verstehen.

Ich erwähnte, der lebende Körper sei, von einer chemischen Seite betrachtet, eine Werkstätte chemischer Prozesse, die durch eigene, für die Beschaffenheit des hervorzubringenden Productes eingerichtete, Instrumente ausgeführt werden, von welchen jedes einzelne den Namen Organ bekommt. Davon hat die lebende Natur den Namen organische erhalten, eine Benennung, welche wir auch auf die Ueberreste und Producte lebender Körper so weit ausdehnen, bis sich endlich ihre Elemente ganz und gar, und nur nach Art der unorganischen Natur vereinigt haben.

Ich habe schon, bei der Lehre von den chemischen Proportionen, die verschiedenen Arten nachgewiesen, nach welchen sich die Elemente vereinigen können, und habe angeführt, dass in der unorganischen Natur die zusammengesetzten Atome der ersten Ordnung binäre sind, d. h. dass sie nur aus zwei Elementen bestehen; und alle zusammengesetzten Atome der zweiten, dritten etc. Ordnung können auf Atome der ersten Ordnung reducirt, oder aus ihnen susammengesetzt werden. In diese letzteren geht am gewöhnlichsten eines der Elemente nur zu einem Atom ein, während das andere zu mehreren eingehen kann, und es ist seltener der Fall, dass sich 2 Atome eines Elementes mit 3 oder 5 eines anderen vereinigen können.

Die Zusammmensetzung der organischen Körper zeichmet sich dagegen von den vorhergehenden durch Folgendes aus:

- 1) Können nicht alle als einfach betrachteten Körper der unorganischen Natur Elemente für die organische Zusammensetzung werden, sondern es findet sich nur eine geringe Anzahl davon in der lebenden Natur. Diese sind vorzüglich: Sauerstoff, Wasserstoff, Kohlenstoff und Stickstoff; aber organische Stoffe enthalten bisweilen zugleich dabei kleine Antheile von Schwefel, Phosphor, Chlor, Fluor, Eisen, Kalium, Natrium, Calcium und Magnesium. Die Hauptmasse ist jedoch immer aus den vier erst genannten gebildet.
- 2) Bestehen zusammengesetzte Atome der ersten Ordaung im Allgemeinen aus mehr als zwei Elementen. Die vegetabilische Natur ist hauptsächlich aus drei zusammengesetzt: Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff, zu welchen in der animalischen Zusammensetzung noch das vierte, der Stickstoff, kommt. Jedoch ist diess vielen Veränderungen dadurch unterworfen, daß mehrere Pflanzenstoffe Stickstoff enthalten und mehrere Thierstoffe keinen. Wenn aber Stickstoff ein Bestandtheil der ersteren ist, so ist seine Menge, verglichen mit der in den thierischen Körpern, sehr geringe, und die Anzahl von Thierstoffen, welche keinen Stickstoff enthalten, ist sehr beschränkt. Da in der organischen Natur der Sauerstoff einer der wesentlichen Bestandtheile ist, so können auch die organischen Producte als Oxyde von zusammengesetzten Radikalen betrachtet werden. Diese Radikale existiren nicht außer Vereinigung mit Sauerstoff, wenigstens kennen wir kein einziges derselben, und sind folglich ganz hypothetisch, denn sonst wären, was wir nun zusammengesetzte Atome der ersten Ordnung nennen, eigentlich Atome der zweiten Ordnung, und ihre hypothetischen Radikale würden die wirklichen Atome der ersten Ordnung ausmachen. Auch kennen wir von diesen Radikalen nicht mehrere Oxydationsstufen, sondern es wird die Zusammensetzung des Radikales immer durch Zukommen von Sauerstoff

verändert. Den größten Beweis hiervon giebt die Zusammensetzung der Ameisensäure, Bernsteinsäure, Galläpfelsäure und Citronsäure, wie ich schon im ersten Theile gezeigt habe.

3) Sind diese 3 oder 4 Elemente auf eine solche Weise mit einander vereinigt, dass keines davon zu einem Atome eingeht oder einzugehen braucht, sondern daß mehrere Atome von einem Elemente sich mit mehreren vom anderen zu einem einzigen zusammengesetzten Atome vereinigen. Wenn z. B. in der unorganischen Natur die Schwefelsäure aus einem Atom Schwefel und 3 Atomen Sauerstoff besteht, so besteht in der organischen Natur z. B. die Weinsäure aus 4 Atomen Kohlenstoff, 5 Atomen Wasserstoff und 5 Atomen Sauerstoff. Daraus folgt, dass die zusammengesetzten Atome der ersten Ordnung in der organischen Natur dem Volum nach größer sein müssen, als in der unorganischen, und deshalb in ihren Verbindungen mit anderen oxydirten Körpern eine bedeutend geringere Sättigungscapacität haben, d. h. zu einem grösseren Gewicht eingehen müssen, wie es auch die Erfahrung bestätigt hat.

Aber diese Verhältnisse der Zusammensetzung sind gleichwohl nicht ganz ohne Einschränkung. Gleichwie die Elemente der unorganischen Natur bisweilen, und in mehr selten statt findenden Verbindungen, die Verbindungsweise der organischen Natur darin nachahmen, dass sich z. B. 2 Atome von einem Elemente mit 3 oder 5 Atomen von einem anderen zu einem zusammengesetzten Atome der ersten Ordnung vereinigen können, so ist es in der orgenischen Natur bisweilen der Fall, dass ein zusammengesetztes Atom der ersten Ordnung nur aus zwei Elementen besteht; so z. B. haben Theodor de Saussure und Houtou-Labillar dière gefunden, dass mehrere flüchtige Oele aus dem Pflanzenreich keinen Sauerstoff enthalten, und nur aus Kohlenstoff und Wasserstoff bestehen. Sie bestehen aber nicht als organische Producte aus einem Atom vom einen mit einem oder mehreren Atomen vom anderen Elemente, sondern aus vielen Atomen von jedem

Elemente, so daß sich durch die Analysen kein einfaches Verhältniß zwischen ihren Bestandtheilen zu erkennen giebt.

Durch die nun angeführten Verhältnisse kann in der organischen Natur eine ganz unberechenbare Anzahl von Verbindungen entstehen, und gerade auf diese Weise bringt die Natur die gränzenlosen Abänderungen von Körpern hervor, die aus gleichen Elementen in so wechaluden Verhältnissen zusammengesetzt sind, daß man, bei der ersten Betrachtung derselben, leicht auf die Vermuthung kommen könnte, in der organischen Natur fänden keine bestimmten Proportionen statt. Aber gleichwohl sind sie vorhanden, und wir brauchen unsere Aufperksamkeit nur auf die Verhältnisse zu richten, in welchen diese zusammengesetzten organjschen Atome der ersten Ordnung sich mit zusammengesetzten unorganischen Atomen der arsten Ordnung vereinigen, wobei wir, so weit ansere Untersuchungen bis jetzt reichen, finden, dass sie dieselben Gesetze befolgen, wie die unorganischen Atome, dass nämlich der Sauerstoff des einen (gewöhnlich des organischen Oxydes) ein Multiplum mit einer ganzen Zahl vom Sauerstoff des anderen ist \*); oder, wenn organische Sincen 5 Atome Sauerstoff enthalten, so trefien zwischen dem Sauerstoff derselben und dem des organischen Oxydes durchaus dieselben Versaltnisse ein, welche ich schon für unorganische Sauren mit 5 Atomen Sauerstoff angeführt labe. Durch diesen Umstand ist es auch möglich geworden, in organischen Körpern die einfachen Atome, woraus sie zusammengesetzt sind, zu berechnen, wie ich weiter unten zeigen werde.

<sup>&</sup>quot;) Wir werden weiter nuten einige scheinbare Ausnahmen hiervon kennen lernen, welche die organischen Salzbasen mechen, die aber wohl bei einer näheren Kenntnifs der inneren chemischen Constitution dieser Basen, mit der Zeit aus dem Wege getäumt werden können.

Aber außer diesen Verschiedenheiten in der Art, wo nach sich die Elemente in der organischen Natur verei nigen, findet noch eine andere, nicht weniger merkwür dige Veränderung in der chemischen! Natur selbst um den Eigenschaften dieser Elemente statt, so lange sie un ter dem Einflusse der lebenden Natur stehen, oder i denjenigen Verbindungen gehalten werden, in welche ti durch den organischen Prozess gebracht wurden. In de organischen Natur ist z. B. der Schwesel immer, in wel cher Verbindung er vorkommen mag, ein stark elektro negativer Körper, und Kohlenstoff ein sehr schwach elek tronegativer, welcher aus allen Verbindungen, worin e elektronegativer Bestandtheil ist, von den meisten anderen Körpern ausgetrieben wird. Diess gilt in noch höheren Grade vom Wasserstoff. Wir nehmen an, dass diese Ei genschaften von dem ursprünglichen elektrischen Zustan (el. Polarität) dieser Körper herrühre, von dem wir ver muthen, dass er der Grund ihres gegenseitigen Verhal tens und ihrer Verwandtschaften sei. In der organischet Natur dagegen sind, aus gleichen Elementen zusammen gesetzte, Körper, so ungleich in chemischen Eigenschaf ten, dass sie, von einem gleichen Gesichtspunkte aus be trachtet, unmöglich als aus denselben Elementen gebilde angesehen werden könnten. So z. B. besteht Zucker Gummi etc. aus Sauerstoff, verbunden mit Kohlenstol und Wasserstoff; keiner von diesen Körpern hat die Ei genschaften von Säure oder Basis, oder sie haben sie we nigstens in einem so geringen Grade, dass diese Eigen schaften nicht ohne besondere Umstände hervorgerufe werden können. Essigsäure, Bernsteinsäure, Citronsäure Ameisensäure u. a. bestehen ebenfalls aus Sauerstoff, ver bunden mit Kohlenstoff und Wasserstoff; aber diese sim starke Säuren, die in der unorganischen Natur von aus gezeichnet elektronegativen Radikalen gebildet sein wür den, und dessen ungeachtet enthält die Essigsäure un die Bernsteinsäure weniger Sauerstoff als das Gummi un der Zucker, während Citronsäure und Ameisensäure einig Procent mehr als diese enthalten. Die Oxalsaure ist i

teht nur aus Kohlenstoff und Sauerstoff, und der Kohtoff ist darin mit 1½ Mal so viel Sauerstoff wie im
blenoxyd, und nur mit ¾ so viel, wie in der ganz
wachen Kohlensäure verbunden, so daß, wenn man
te drei als die Oxydationsstufen des Kohlenstoffs bethtet, folgende Reihe entsteht:

Kohlenoxyd C+O
Oxalsäure 2C+3O
Kohlensäure C+2O

Hier ist also, ganz gegen das gewöhnliche Verhältnis, bobere, aus einem Atom des einen Elementes und Atomen vom anderen bestehende, Oxydationsstufe, eine 🖢 schwache Säure, und die niedrigere, aus mehr als em Atom vom einen Elemente mit mehreren Atomen a anderen zusammengesetzte, eine ganz starke Säure. enbar bat also die Oxalsäure, welche eine der stärk-Sauren ist, ein weit mehr elektronegatives Radikal, die Kohlensäure. Aber diese Säure ist entweder unmelbar in einem lebenden Körper hervorgebracht, oder ein Product von der bis zu einem gewissen Grade geeden Zerstörung organischer Stoffe geworden, und dasch hat ihr Radikal ganz andere elektrischehemische enschaften erhalten, als es behalten kann, nachdem aus diesem Zustande wieder zu der Art von Verbinngen gekommen ist, welche die unorganische Natur machen.

In den Organen der lebenden Körper bekommen die Oxyde zusammengesetzter Radikale, welche sie rvorbringen, einen eigenen elektrochemischen Zustand, eleher nicht bloß auf der Natur des engewendeten unganischen Elementes beruht, sondern hauptsächlich auf eigenthümlichen Beschaffenheit des lebenden Organes, des wäre, von diesem Gesichtspunkte aus betrachtet, unmöglich, daß in der organischen Natur zwei Kört vorkommen könnten, welche aus gleichen Elementen zu gleichem relativen Gewichte beständen, welche durchaus keine gleichen Rigenschaften hätten.

#### 144 Veränderung im ursprünglichen

Wie das Organ dabei wirkt, ist uns nicht möglich zu erforschen, nicht einmal zu vermuthen. Seitdem wir gefunden zu haben glauben, daß der elektrische Zustand der Körper, und im Allgemeinen die Elektricitäten, das Primum movens aller chemischen Thätigkeit sei, können wir auch mit vieler Wahrscheinlichkeit vermuthen, daß die Organe des lebenden Körpers ein Vermögen besitzen, auf eine, ihnen eigenthümliche Art die elektrische Polarität der Körper, welche sie hervorbringen, zu bestimmen; aber dieß ist auch Alles, was wir darüber sagen können, wenn wir uns nicht in eitele Speculationen vertiefen wollen.

Mehrere der elektrischemischen Zustände, welche bei organischen Zusammensetzungen hervorgebracht werden, sind von der ursprünglichen Natur der unorganischen Elemente so abweichend, dass sie nur unter dem Einflusse der Kraft, welche sie hervorbrachte und sie in den im lebenden Körper zu ihrer Aufnahme bestimmten Verwahrungsort einschloß, sich erhalten können, und durch die geringste Einwirkung einer fremden Kraft anfangen, verändert zu werden. Andere haben einen größeren Bestand, und einige können sich in trockener Form sehr lange, selbst Jahrtausende hindurch, erhalten; aber alle haben das gemeinschaftlich, dass, wenn sie den auf der Erdoberfläche wirkenden chemischen Agentien, der Wärme, der Luft und dem Wasser ausgesetzt werden, sie gradweise von dem einen elektrochemischen Zustande zu dem anderen zurückzugehen anfangen, und Producte von immer größeren Bestand bilden, bis sie sich endlich in binäre Verbindungen zwischen den Elementen auflösen, d. h. bis endlich die Elemente vollkommen der unorganischen Natur anheimfallen. Es ist also eine Folge der Neigung der unorganischen Elemente, ihre ursprünglichen elektrischchemischen Eigenschaften wieder anzunehmen, dass die chemischen Producte der lebenden Natur nach und nach zerstört werden. Die dabei statt findenden Prozesse, welche die Elemente durch die Zerstörung der einen Verbindung allmählich in eine andere versetzen, die wiederum

derum in ihrer Reihe weiter aufgelöst wird, erhalten die Namen Gährung und Fäulniß, und erzeugen eine Menge wehr merkwürdiger Producte und Erscheinungen, welche Ich späterhin beschreiben werde.

Die Kunst vermag nicht die Elemente der unorganichen Natur nach Art der lebenden Natur zu vereinigen;
bei unseren Versuchen bringen wir nur binäre Vereinigungen und Zusammensetzungen derselben hervor. Sogar
die lebenden Körper selbst können einen großen Theil
von Materien nicht aus rein unorganischen Stoffen hervorbringen, sondern bedürfen dazu der Producte anderer
lebender Körper als Material zu ihren Prozessen. So z. B.
lebt die vegetabilische Natur des einen Jahres von den
Ueberresten der vorhergehenden Jahre, die pflanzenfressenden Thiere brauchen Pflanzen, und die fleischfressenden andere Thiere zu Nahrungsmitteln, d. h. als Material
sur Unterhaltung der in jedam Individuum vorgehenden
ebemischen Prozesse.

Wenn sich die Kunst des Binflusses chemischer Reagentien auf organische Producte bedient, so kann sie eine kleine Anzahl mit den organischen Producten gleichartiger Materien hervorbringen, aber diess geschieht immer o, dass sie ihre Elemente ihrem endlichen Zerfallen in binäre Verbindungen um einige Schritte näher bringt; so B. erhalten wir Aepfelsäure und Oxálsäure durch Bebandlung einer großen Anzahl Stoffe mit Salpetersäure, Essig und Oele (brenzliche) durch Destillation bei höherer Temperatur; aber es ist noch nie geglückt, aus den morganischen Elementen weder Oxalsäure, noch Aepfelsiure, noch Essigsäure zu erzeugen, weder dadurch, daß pan ihre Elemente, ein jedes im isolirten Zustande, zusammenzubringen versucht, noch dadurch, dass man binare Verbindungen der Elemente zu ihrer Erzeugung einunder darbietet. Die Bedingungen, welche sur Hervorbringung des Oxydes von einem zusammengesetzten Radikale erforderlich sind, und welche ihm jenen eigenthümlichen, bestimmten elektrochemischen, von demjenigen so verschiedenen, Charakter geben, wie er aus dessen Grund-

### 146 Verb. einf. Körp. n. Art d. org. Nat., künstl. erzeugt.

stoffen folgen sollte, sind folglich eben so völlig unbekannt, wie die Wirkungsart der lebenden Organe.

Indessen können wir aus völlig unorganischen Stoffen drei Materien hervorbringen, worin die Elemente nach Art der unorganischen Natur mit einander vereinigt sind, aber diese stehen gerade auf der äußerten Grenze zwischen organischer und unorganischer Zusammensetzung. Sie sind: a) eine zusammenziehende Materie, welche durch Behandlung von Holzkohlenpulver mit Salpetersäure erhalten und nach ihrem Entdecker Hatchet's künstlicher Gerbestoff genannt wird, weil sie die Leimauflösung fällt; aber diese Materie hat nichts anderes mit gewöhnlichem Gerbestoff gemeinschaftlich, als den Geschmack und diese Fällung. Ich werde bei dem natürlichen Gerbestoff etwas mehr davon erwähnen. b) Wenn Gusseisen in Königswasser oder Salpetersäure aufgelöst, und das Eisenoxyd, nach seiner Ausfällung mit Ammoniak, mit Wasser ausgekocht wird, so färbt sich dieses Wasser gelb, und hinterlässt nach dem Abdampfen ganz dieselbe Materie, welche man durch Auskochung der Dammerde erhält, und welche das letzte Stadium organischer Zusammensetzungsart ist, welches Thier- und Pflanzen-Stoffe durchgehen, ehe sie sich völlig in binäre Verbindungen auflösen. Ein Theil derselben schwerauflöslichen Materie bleibt in Gestalt eines schwarzen Pulvers in der Säure unaufgelöst, welches beim Kochen mit Wasser dieses gelb, und welches kaustisches Kali schwarz färbt. c) Werden Wasserdämpfe über glühendes Kohlenpulver hin- und hergeleitet, oder wird ein Gemenge von 10 Th. Kohlenwasserstoffgas im Maximum, 20 Theile von demselben Gase im Minimum und 1 Th. Kohlensäuregas durch eine gelinde glühende Porzellanröhre geleitet, so entsteht ein eigenthümlicher, weisser, talgartiger, flüchtiger Körper, der zuerst von Bérard bemerkt worden ist. Er hat einen eigenen brenzlichen Geruch, krystallinisches Gefüge, und erfordert, um sich zu entzünden und zu brennen, auch in Sauerstoffgas eine bedeutend höhere Temperatur, als die ist, wobei er sich verslüchtigt.

#### Nas die Chemie in der org. Natur lehrt. 147

Wenn wir aber auch in Zukunst mehrere solche Protee, aus rein unorganischen Materien und von einer den organischen Producten analogen Zusammensetzung, decken sollten, so ist doch diese unvollständige Nachung immer zu unbedeutend, als dass wir jemals hoffen unten es zu wagen, organische Stoffe künstlich hervorteingen, und, wie es in den meisten Fällen in der untenischen Natur glückt, die Analyse durch die Synthese

bestätigen.

Alles, was also unsere Forschungen in diesem gemanifsvollen Theile der Chemie ausrichten können, ist. b chemischen Veränderungen zu beobachten, welche von lebenden Körpern in den Elementen, worin sie sich inden, d. h. auf die chemischen Resgentien, von welen sie umgeben sind, hervorgebracht werden, so wie Erscheinungen, welche den Lebensprozess begleiten, weit es uns möglich ist, ihn zu verfolgen, dann die ganischen Producte von einender zu trennen, ihre Eischaften zu studiren und ihre Zusammensetzung zu bemen. Aber alles diels ist sehr schwer, die Chemie bebt sich hier auf einen höheren Werth, wenn ich mich ses Gleichnisses für mathematische Gegenstände bediedarf, und auch das schärfste Auge ist beständigen thümern ausgesetzt, während die Entdeckung des Wahoft eben so sehr vom Zufalt als von geistvoller Bechoung abhängt.

Die erste Schwierigkeit, welche bei Behandlung orischer Materien aufstößt, ist die Unmöglichkeit, zu untcheiden, ob das, was ich untersuchen will, eine Verdung, oder sogar nur ein bloßes Gemenge aus zwei
anischen Stoffen ist; oder ob es wirklich von allen
deren isolirt ist. Es geschieht so oft; daß zwei innt
meder verbundene organische Materien sich einänder
ihre Verbindungen mit unorganischen Körpern begleinnd wenn sie bei keinem von unseren Versuchen
treunt werden, so werden wir dadurch irre geführt
halten das Untersuchte für unvermischt. Auf diese
n sind wir immer sehr unsicher, ob das von uns für

einen einzigen Stoff Gehaltene wirklich so ist; und überdem ist es in vielen Fällen absolut unmöglich, einen solchen rein und frei selbst von solchen fremden Materien zu erhalten, deren Gegenwart uns bekannt ist. Ueberall in der organischen Natur sind die Schwierigkeiten zu trennen größer, und die Wege dafür weniger zahlreich als in der unorganischen, so daß dieser Theil der Chemie als noch gänzlich in seiner Kindheit sich befindend betrachtet werden kann.

Die Schwierigkeiten bei der Analyse eines jeden isolirten Stoffes sind nicht weniger groß, und diese Analysen sind durchaus zwecklos, wenn man theils nicht absolut sicher ist, nicht zwei oder mehrere statt eines Stoffes zu analysiren, und theils, wenn man nicht die Sättigungscapacität des zu untersuchenden Körpers bestimmen kann.

Der Endzweck dieser Analysen ist, nicht allein zu bestimmen, welche unorganische Elemente der organische Stoff enthält, sondern auch, welches die Anzahl ihrer Atome ist. Das erstere kann nicht mit Sicherheit geschehen, wenn nicht zugleich ein Weg zur Bestimmung des letzteren gegeben ist, weil, wenn die Anzahl von einfachen Atomen groß ist, die mehr oder weniger bedeutenden Abweichungen von dem richtigen Verhältnisse, die in allen und auch den besten von unseren Versuchen vorkommen, oft größer werden, als das Gewicht von einem oder einigen Atomen eines der Elemente, besonders des Wasserstoffs, und weil jedes Resultat so beschaffen ist, dals, wie unrichtig es auch sein mag, es gleichwohl eine gewisse relative Anzahl von den gefundenen Atomen des Elementes geben kann, welche ihm entspricht. Aber, was dann beweisen würde, dass die berechnete Atomenanzahl die richtige sei, so hat man nichts Anderes als die vorausgesetzte vollkommene Richtigkeit des Versuches, welche für sich selbst unmöglich ist. Die geringste Verschiedenheit im Resultate giebt, eine andere Anzahl von Atomen, ohne eine Möglichkeit, zu bestimmen, welches von den von einander abweichenden Resultaten das richti-gere sei.

Die einzige Art, welche wir bis jetzt kennen, um eine wahrscheinliche Anleitung zur Bestimmung der Ansahl von einfachen Atomen zu erlangen, ist, mit Genauigkeit die Sättigungscapacität des organischen Stoffes auszumitteln, welche immer auf der Anzahl seiner einfachen Atome beruht. Ich erwähnte, dass uns die Erfahrung, so weit sie bis jetzt reicht, gelehrt hat, dass die Oxyde zusammengesetzter Radikale dieselben Gesetze wie die Oxyde der einfachen befolgen, dass nämlich, bei ihrer Vereinigung mit anderen oxydirten Körpern, diels auf eine solche Weise geschieht, dass der Sauerstoff des einen ein Multiplum mit einer ganzen Zahl vom Sauerstoff des anderen ist, d. i. 1, 2, 3, 4 etc. Mal so viel Atome Sauer stoff als der andere enthält. Verbindet sich dann der orgenische Stoff mit einem binären Oxyd, dessen Anzahl von Sauerstoffatomen bekannt ist, so kann man, wennt die Sauerstoffmenge in dem organischen Körper bekannt wird, bestimmen, wie viel Atome dieß in der Quantität von organischem Körper ausmacht, welche zur Sättigung von einem Atom des binären Oxydes nöthig ist, und zwaz mach ganz denselben Gründen, nach welchen wir diese Berechnungen bei unorganischen Verbindungen machen. kh will diess durch ein Beispiel erläutern. Man bat gefunden, daß die Sättigungscapacität der Essigsäure 15,550 ist, d. b. dals die Basis, wovon 100 Th. Essigsäure geuttigt werden, diese Quantität Sauerstoff enthält. Bei der Analyse fand man in 100 Th. Essigsäure 46,64 Sauersoff, 47,53 Kohlenstoff und 5,83 Wasserstoff. Nun muß der Sanerstoff, in Folge des erwähnten Gesetzes, ein Muluplum mit einer ganzen Zahl von 15,55 sein; und wir Inden, dass 15,55 × 3=46,64 ist. Daraus sehen wir nun, daß die Essigsäure auf jedes Atom Sauerstoff in der Basu, wovon sie gesättigt wird, 3 Atome Sauerstoff enthält; wenn aber die Quantität des Sauerstoffs 3 Atomen entpricht, so müssen die gefundenen Quantitäten der andeen Stoffe irgend einer Anzahl von ganzen Atomen entprechen, d. i. wenn die Menge des Sanerstoffs in der Essigsaure zu 300 (dem Gewichte von 3 Atomen Sauerstoff) genommen wird, und danach die gefundenen Mengen von Kohlenstoff und Wasserstoff durch eine einfache Regula de tri proportional berechnet werden, so müssen sie sich mit dem Atomgewichte eines jeden fast gerade aufdividiren lassen, was in diesem Falle eintrifft, so daß das Atom vom Gewichte des Kohlenstoffs gerade 4 Mal aufgeht im gefundenen Gewicht vom Kohlenstoff, und das des Wasserstoffs 6 Mal. Woraus dann folgt, daß jedes Atom Essigsäure aus 3 Atomen Sauerstoff, 6 Atomen Wasserstoff und 4 Atomen Kohlenstoff besteht. So genau, wie in dem angeführten Beispiele, fallen wohl niemals die Versuche aus; wenn sie aber gut angestellt werden, so werden die Abweichungen nicht größer, als gewöhnlich unsere Beobachtungsfehler zu sein pflegen.

Wenn man in solchen Fällen durch die Untersuchungen der Sättigungscapacität das Resultat auf die Weise unrichtig erhalten würde, dass die Anzahl der Sauerstoffatome eigentlich halb oder doppelt so groß sein sollte, so ist dies für die relative Menge der einfachen Atome gleichgültig, und läst sich auf jeden Fall näher bestimmen, wenn man mehrere Verbindungsstufen zwischen dem binären und dem organischen Oxyde untersucht, wenn solche vorhanden sind. Untersucht man z. B die Verbindungen der Essigsäure mit dem Bleioxyde, so findet man, dass in ihren beiden basischen Salzen die Quantitäten des Bleioxyds 3 und 6 Mal so groß sind, als in dem neutralen Salze; ein bestimmter Beweis, dass die Essigsäure 3 oder 6 Atome Sauerstoff enthalten muß, und nicht 2 oder 4 enthalten kann.

Einige Chemiker haben versucht, dis Zusammensetzung der organischen Stoffe durch binäre Verbindungen, in welche sie getheilt werden können, oder auch, wo es möglich ist, durch eine gewisse Anzahl einfacher und eine gewisse Anzahl binärer Atome vorzustellen. Diese Darstellung ist mitunter recht interessant, darf aber nicht als Grundaufstellung der elementaren Zusammensetzung organischer Körper angenommen werden. Andere sind so weit gegangen, dass sie, um die organische Zusammensetzung

mit der unorganischen analog zu machen, annahmen, die organischen Stoffe beständen aus Verbindungen von zwei binären Verbindungen, gleich z. B. einem Salze in der unorganischen Natur; aber, abgerechnet von der Ungereimtheit, welche darin läge, wenn man auf diese Weise z. B. eine Säure zusammengesetzt betrachtete, so existiren in den meisten Fällen nicht die binären Verbindungen, woraus man die organischen Körper zusammengesetzt annehmen würde.

Die Untersuchung der Zusammensetzung der organischen Oxyde macht einen sehr wichtigen Theil der Chemie aus, auf den künftig die Entwickelung der Natur mehrerer organischer Prozesse zu beruhen kommt, und wenn man sie vornimmt, so muß man, um zu vollkommen sicheren Resultaten zu gelangen, Alles beobachten, was der Standpunkt der Wissenschaft dabei gestattet. Ich werde deshalb in der Kürze anführen, was dabei zu beobachten ist.

1) Muss der zu analysirende Körper von allen anderen brennbaren Körpern getrennt werden. Diess ist, wie ich schon anführte, sehr schwer; es können dafür keine bestimmten Regeln gegeben werden, and es beruht durchaus auf dem eigenen individuellen Vermögen die Wege aufzufinden, um die Reinheit des Körpers zu prüfen und ihn von fremden Stoffen zu trennen. Viele für eigenthümliche und besondere Stoffe gehaltene Körper möchten wohl Verbindungen aus zweien oder mehreren sein, welche uns der Zufall zu trennen noch nicht gelehrt hat. Diese, die erste Bedingung, wenn eine Analyse ein richtiges und anwendbares Resultat geben soll, ist daher so schwer zu erfüllen, dass man bei der Unsicherheit deshalb gerne eine Reihe von Untersuchungen vermeidet, deren Resultat mit der Zeit unrichtig befunden werden wird. Man kann denjenigen, welche sich mit dieser Art von Analysen zu beschäftigen beabsichtigen, nicht genug die Nothwendigkeit der Beobachtung dieser ersten Bedingung einschärfen. Keine der Scheidungsmethoden, welche die unorganische Chemie darbietet, wie

z. B. Destillation, Behandlung mit verschiedenen Auflösungsmitteln, mit Wasser, Alkohol, Aether, Verbindung mit Basen aus allen Klassen, darf unversucht bleiben, um ausfindig zu machen, ob die zu untersuchende Materie ein einfaches organisches Oxyd oder eine Verbindung von zweien oder mehreren sei. Um zu entdecken, ob ein Körper, den man untersuchen will, andere Körper eingemischt enthalte, schreibt Chevreul vor, ein gewisses Gewicht eines Körpers mehrere Mal nach einander mit kleineren Quantitäten von demselben Auflösungsmittel zu behandeln und diese für sich zu nehmen, womit man fortfährt, bis alles aufgelöst ist. Ist dann der Körper unvermischt, so enthält immer dieselbe Menge des Auflösungsmittels eine gleiche Menge vom Aufgelösten; ist er aber vermischt, so soll es in den meisten Fällen eintreffen, dass die ersten und letzten Portionen nicht allein ungleiche Quantitäten vom aufgelösten Stoffe enthalten, sondern daß auch der Rückstand nach ihrer Abdampfung durch seine ungleichen Charaktere die Natur der der Substanz beigemischten Materien zu erkennen giebt. - Nach der Entsernung aller organischen Oxyde, hat man gewöhnlich noch ein unorganisches übrig, dessen Gegenwart, auch in geringer Menge, durchaus das Resultat der Analyse verwirrt. Diess ist das Wasser, dessen Bestandtheile man mit denen des organischen Oxydes vermischt erhält. Dieses Wasser ist darin entweder in chemischer Verbindung und in einem bestimmten Verhältnisse enthalten, oder es ist nur hygroscopisch zurückgehalten, theils durch die Eigenschaft des Körpers, zu zerfließen, theils, in Folge des allgemeinen Vermögens poröser Körper, Wassergas aus der Lust zu condensiren, mechanisch in seine Zwischenräume condensirt.

Wenn das Wasser in bestimmter Proportion in dem zu untersuchenden Körper enthalten ist, so wird zwar das Resultat ber Analyse unrichtig, es kann aber dann berechnet und die relative Anzahl der Atome gefunden werden. Entdeckt und bestimmt man nachher den Wassergehalt, so ist das Resultat der Analyse brauchbar, und giebt, nach Abzug des Wassers, die Zusammensetzung des organischen Oxydes. So z. B. als Thénard und Gay-Lussac die Weinsäure analysirten, bedienten sie sich der weinsauren Kalkerde, worin ein Atom Säure mit 4 Atomen verbunden ist. Da sie dieses Wasser zu den Bestandtheilen der Säure rechneten, so wurde ihr Resultat dadurch fehlerbaft, und stellte nicht die richtige Zusammensetzung der Weinsäure vor; nachdem man aber gefunden hatte, daß die Weinsäure in diesem Salze 4 Atome Wasser enthält, so branchte man nur diese abzuziehen, und das Uebrige stellte nun die wahre Zusammensetzung der Weinsäure dar.

Ist aber das Wasser nur hygroscopisch, so wird das analytische Resultat absolut unbrauchbar und der Versuch ohne alle Anwendbarkeit. Um alles hygroscopische Wasser zu entfernen, bedient man sich entweder bloss der Warme, indem man die zu untersuchende Materie zu seinem Pulver reibt und in einem offenen Gefälse bei einer hohen Temperatur trocknet, die jedoch nicht so boch sein darf, dass dadurch die Zusammensetzung auf irgend eine Weise verändert wird; oder man wendet auch zugleich eine höhere Temperatur und den luftleeren Raum an. Diess pslege ich so zu veranstalten: eine Reibschale von Steingut wird mit Sand gefüllt und auf der Sandkapelle erhitzt, bis dass ein mit der Kugel in den Sand gesenktes Thermometer die beabsichtigte Temperatur, z. B. +110° bis +120° anzeigt \*). Die in ein schmales, cylindrisches Glasgefäss (z. B. in eine halb Zoll weite, am einen Ende zugeschmolzene Glasröhre) gelegte Probe, wird nun in den Sand gesenkt, nachdem man die Oeffnung des Gefässes mit Papier zugebunden hat. heiß gemachte Reibschale mit ihrem Inhalt wird nun unter den Recipienten der Luftpumpe gebracht, unter welden man zugleich ein mit concentrirter Schwefelsäure

<sup>\*)</sup> Viele Stoffe vertragen, ohne Zersetzung, noch stärkere Hitze, andere aber vertragen diese Temperatur nicht. Durch vorläufige Versuche findet man leicht die Temperatur, wobei die Materie brenzlich zu riechen anfängt, wonach man dann seine Trocknungshitze richtet.

gefülltes, offenes Gefäls gestellt hat. Man macht so schn wie möglich luftleer und lässt die Anstalt darin erkalt Je größer und je weniger wärmeleitend das hierbei tragbare Sandkapelle gebrauchte Gefäls ist, um so län erhält es sich warm, und um so länger dauert die geme schaftliche Wirkung der höheren Temperatur und des I cuums. Auf diese Weise entfernt man vollkommen al hygroscopische Wasser, welches viele Stoffe so hartnäd zurückhalten, dass es sich nicht bloss durch das Vacu wegschaffen läßt. Sehr viele Stoffe, welche chemisch bundenes Wasser enthalten, verlieren es ebenfalls auf di Art, zumal wenn das organische Oxyd noch mit ein anderen binären Oxyde als Wasser verbunden ist. A dere dagegen können nicht von ihrem Wasser weder du Wärme noch das Vacuum geschieden werden, wie z. Weinsäure, zweifach weinsaures Kali u. a. m., aus w chen es jedoch durch Zufügung anderer Oxyde entfel werden kann.

2) Muss man die Sättigungscapacität des c ganischen Oxydes mit der höchsten möglich Genauigkeit bestimmen. Ist die Sättigungscapaci gross, so hat ein kleiner Fehler im Resultate weniger bedeuten, als wenn sie klein ist; und je geringer sie i um so nothwendiger ist es, dass die gefundene Zahl co rect werde, weil, wenn ein organisches Oxyd eine gro Anzahl von Atomen enthält und seine Sättigungscapacit ein Submultiplum seines Sauerstoffgehaltes mit einer gi sseren Zahl, z. B. 6, 8, 10 und darüber ist, so wird d Fehler in der Bestimmung der Sättigungscapacität au eben so viel Mal bei der Berechnung der Analyse mul plicirt. Wäre z. B. die Sättigungscapacität 2 und d Sauerstoffgehalt 10 Mal so groß, der Versuch aber hä gegeben 2,1 statt 2, so wird das davon berechnete B sultat um 1 Procent unrichtig.

Bei Bestimmung der Sättigungscapacität wählt m diejenige Verbindung mit einem binären Oxyde, die si am leichtesten analysiren lässt, und man sucht dabei, v möglich, mehrere Verbindungen in ungleichen Sättigun raden hervorzubringen, theils weil die Analysen derselen sich einander corrigiren, und theils weil man in dem irade das Resultat sicherer erwarteni muss, als eine groere Quantität vom unorganischen Oxyde mit dem orgaischen verbunden werden kann.

Ich habe im Allgemeinen bei meinen Versuchen vorngsweise das Bleioxyd gewählt, theils weil diese Basis, infiger als andere, Verbindungen mit Ueberschuß an Base ingeht, und theils weil sich ihre Verbindungen leichter salysiren lassen. Aber bei Anwendung desselben muß un sich genau erinnern, dass die Verbindungen auf eine siche Weise hervorgebracht sein müssen, dass sie sich uf einer bestimmten Sättigungsstufe befinden, nicht Geenge von mehreren sind, und nicht mechanisch eingeengtes Bleioxyd enthalten. Durch Digestion mit ges hlämmtem Bleioxyd können sie selten ohne freies Bleivd erhalten werden. Bedient man sich dagegen der eisalze zu ihrer Ausfällung aus Auflösungen, so hat man h zu erinnern, dass wenn das zum Niederschlagen diende Bleisalz im Ueberschuss vorhanden ist, davon imer eine kleine Portion mit gefällt wird. Tropfe ich B. eine Auflösung von oxalsaurem Kali in die Auflösung n salpetersaurem oder essigsaurem Bleioxyd, so enthält mer das niederfallende oxalsaure Bleioxyd eine kleine rtion essigsaures oder salpetersaures Bleioxyd, deren standtheile sich bei der Verbrennung des oxalsauren eioxyds in die der Oxalsäure einmengen und zu einem hlerhaften Resultate Anlass geben. Wird dagegen das eisalz in kleinen Antheilen zu dem oxalsauren Kali geischt, so dass immer letzteres in der Auflösung im Ueberhuss bleibt, so findet dieser Umstand nicht in bemerkrem Grade statt. Ferner muss man sich erinnern, dass an, bei Anwendung des essigsauren Bleioxyds zu Fälngen, genau nachsehe, dass die Auslösung nicht mehr s ein einziges der drei in Wasser auflöslichen Verbinıngen, welche die Essigsäure mit dem Bleioxyd bildet, thalte, weil die geringste Einmengung von einer der iden anderen eine gemischte Verbindung hervorbringt,

some analyse of recipiting inseries Associations and in the second recipiting the second recipiting and construction recipiting our recipitions in the second recipiting our recipitions in the second recipiting our recipitions in the second recipiting our recipiting our recipitions in a the second recipition of the second recipitation of the second recipitation. In the second recipitation is a second recipitation. In the second recipitation is a second recipitation.

Northern man eine manifosiere Verisimung eldem sot, wärett man sie word aus, und northert in mit der gegebenen Turkensite. Bleiseine entimiten mitte de misch gebondenes Wasser, und geben es im Allganian beim Trocknen im Vacuum leicht ab: indich mit mit immer enfmerkenn sein, daß man nicht in dieser fich doech eine Ananchme hintergangen werde.

Die myckee Verbindung wird auf eine diese wie. gewogene Scheie von Glas gelegt, darauf school gengen, and die Schale denn über einer Spiritudaupe e- 11 hier, so dess sich die Masse en den Bündern entriet; in den meisten Fällen kann man dann die Lampe wenehmen und die Verbindung fährt von mibet zu breme lost. Zoletzt anterstützt man die Verbrennung durch Lampentiamme, und um der Luft zu der verbreuzeite Masse, die von allen Seiten von dem aufsteigenden bi sen Lastatrom amgeben ist, Zatritt zu verschassen, ist mon einen Streifen eines Metallbleches an den Rand der Schale; die kalte Luft strömt dann über diesen Steife und die Verbrennung geht vor sich. Man muß bei de Vertrennung eine zu starke Hitze vermeiden, weil == ernet est Bleikugeln mit Ausstolsung von Bleirauch her verkemmen sieht, wobei ein Theil vom Blei versiegt Nach beendigter Verbrennung wird die Schale mit ihre Inhalt gewogen. Hierdurch erfährt man, was von der Heiverhindung übrig geblieben ist. Aber dieser Rückstand ist zum Theil reducirtes Blei, dessen Sauerstoff bei

er Verbrennung verloren ging. Um diesen zuzulegen, ird die gewogene Masse mit destillirtem Essig behantelt, welcher das Bleioxyd auflöst und das Blei zurückist, das man zuerst mit etwas warmen Wasser und zutzt mit etwas Alkohol abwäscht, trocknet und in der chale wiegt. Man berechnet dann das Quantum Saueroff, welches zur Umwandlung dieses Bleies zu Oxyd errderlich ist, und fügt diese Quantität zum Gewichte des ückstandes, woderch man die Quantität des Bleioxyds 1 der zur Analyse angewandten Verbindung erhält, und voraus man die Sättigungscapacität berechnen kann. Es ersteht sich von selbst, dass man sich nicht auf einen einigen Versuch verlassen darf; man muß nicht allein den rerbrennungs-Versuch wiederholen, sondern man muß uch die Bereitung der Verbindung noch einmal vornehnen, damit man sich überzeuge, daß man sie jedesmal uf derselben Sättigungsstufe erhalte, und nicht ein zuälliges Gemenge von mehreren Verbindungsgraden erhalen habe; und erst dann, wenn man immer dasselbe Reultat mit höchst unbedeutenden Abweichungen (z. B. nur n 10,000 Theilen) erhält, kann man hoffen, dass die Versuche einigermaßen zuverlässig seien.

3) Muss man das organische Oxyd auf eine olche Weise verbrennen, dass der Kohlenstoff n Kohlensäure, der Wasserstoff in Wasser umzewandelt, und der Stickstoff, wenn er darin enthalten ist, in Gestalt von Stickgas ausgeschieden werde, ohne dass er sich oxydire.

Es giebt hierzu mehrere Wege. Lavoisier verbrannte die organische Materie in mit Sauerstolfgas gefüllten Glocken, in welchen er sie mit dem Brennglase oder auf sonst eine Art anzündete. Abildgaard destillirte sie mit Schwefelsäure und Mangansuperoxyd, und ich versuchte, schon lange vorher, ehe man noch den uns jetzt erreichbaren Grad von Genauigkeit in den Resultaten hoffen konnte, die Salze verschiedener Pflanzensäuren theils mit braunem Bleisuperoxyd, und theils mit Mennige zu destilliren; aber keine von diesen Versuchen gaben je

### 158 Thénard's u. Gay-Lussac's Methode,

mehr als entfernte Annäherungen zu dem richtigen Verhältnisse. Die ersten, recht geglückten Versuche wurden von Thénard und Gay-Lussac angestellt.

Diels machten sie auf folgende Weise: der zu analysie zirende Stoff wurde bei +100° wohl getrocknet, gewein gen und genau mit einer ebenfalls abgewogenen Menge chlorsauren Kali's, in einem so großen Ueberschuß, water mischt, dass kein Theil des organischen Oxydes unvert brannt bleiben konnte. Vor Anwendung des geschmolsenen chlorsauren Kali's wurde bestimmt, wieviel Sauerstoffgas es gab. Die wohl zerriebene und vermischte Masse wurde mit Wasser zu einem steisen Teige gemacht, der durch einen kleinen Metallcylinder, von dem Durchmetser einer schmalen Feder, gepresst wurde, wodurch ex die Gestalt cylindrischer Stangen bekam, die dann mit einem Messer in kleinere Theile zertheilt wurden, and diese wurden endlich zwischen den Fingern zu kleinen Kugeln gedrebt, ungefähr so, wie man Pillen macht. Diese Kugeln wurden wieder bei +100° getrocknet, und, wenn sie dann bei fortgesetztem Trocknen nichts mehr Gewicht verloren, zu dem Versuche angewendet.

Zur Verbrennung dieser Kugeln bedienten sie sicht eines von ihnen erfundenen Apparates, der in einem unten verschlossenen Cylinder oder einer Röhre von Glazbestand, welche oben mit einem eigenen messingenen Hahn versehen war, wodurch jedesmal nur eine Kugel eingebracht werden konnte, ohne daß der innere Rauss des Cylinders mit der Luft in Communication kam. Neben diesem Hahn befand sich eine Ableitungsröhre für das sich bei der Verbrennung bildende Gas. Der Bodes des Cylinders wurde zwischen Kohlen erhitzt, so daß die darauf fallenden Kageln sogleich entzündet wurden.

Sie fingen damit an, einige Dutzend der getrockneten Kugeln, eine nach der anderen, hineinzulassen, welche nicht gewogen wurden, weil sie damit bezweckten, den Apparat, vor dem Anfange des Versuches, mit denselben. Gase zu erfüllen, welches nach Beendigung des Versuches darin zurückbleiben würde, um auf diese Art brennungsprodukte zu verhindern, und um nicht nöthig m haben, für das, was nach beendigtem Versuche in der Böhre zurückbleibt, einen unsicheren Abzug vorzunehmen. Darauf wurde eine gewogene Portion von trocknen Kugeln abgebrannt, welche 0,5 bis 0,6 Gramm orgenischen Stoffes enthielten, und das sich entwickelnde Gas wurde über Quecksilber in Glasgefäßen aufgefangen, werin es mit Genauigkeit gemessen werden konnte.

Nachdem das Volum des Gases gemessen war, wurde s hinsichtlich seiner Natur untersucht. Hierzu wurde nicht die game Portion, sondern nur kleine Mengen davon in graduirten Röhren angewandt. Die erste Probe ging darauf hinaus, zu erfahren, ob die Bestandtheile des organischen Stoffes vollständig oxydirt worden waren, und ob in dem Gase nicht eine Portion Kohlenoxydgas enthalten war; diess geschah so, dass 100 Volumtheile vom erhaltenen Gase mit 20 Th. Wasserstoffgas vermischt und durch den elektrischen Funken verbrannt wurden. Verschwanden dann von diesen 120 Theilen mehr als 30, so wurde dedurch erwiesen, dass das Gas unverbrannte Theile enthelt, und das Resultat des Versuches war nicht zuverläsig; war aber der Verlust im Volum 30 oder höchst nahe 30 Theile, so war die organische Substanz vollständig verbrannt. Sie nahmen dann, nachdem diess ausgemacht wr, eine andere Portion vom Gase in eine graduirte Röhre, md ließen über Quecksilber etwas starke Lauge von kaustischem Kali hinzu, welche das Kohlensäuregas obsorbirte, worauf die Menge des zurückbleibenden Gases gemessen wurde. Auf diese Weise fanden sie das relative Gewicht des Kohlensäuregases und Sauerstoffgases, und da die Größe des ganzen Gasvolums bekannt war, so wurde diem in Gewicht verwandelt. Was das Kohlensäuregas und Suerstoffgas zusammen weniger wogen, als das Gewicht des organischen Oxydes, zu dem Gewichte des aus dem Salze entwickelten Sauerstoffs gelegt, betrug, wurde für Wasser genommen, dessen Wasserstoffgehalt daraus be-rechnet wurde, und anzeigte, wie viel Sauerstoff das or-

### 160 Thénard's u. Gay-Lussac's Methode.

ganische Oxyd enthielt. Der Kohlenstoff wurde nach dem Gewichte der Kohlensäure bestimmt. Wurde dann der Gewicht des erhaltenen Sauerstoffgases zu dem Gewichte des Sauerstoffs im Kohlensäuregase und zu dem Gewichte des Sauerstoffs im Wasser gelegt, so wurde die Sauer stoffmenge erhalten, welche das Salz und das organische Oxyd zusammen enthielten. Aber der Sauerstoff im chlorsauren Kali war zuvor durch Versuche gefunden, und wurde nun von dieser Quantität abgezogen; was übrig blieb, war der Sauerstoffgehalt in der analysirten Substanz. Wurde eine Verbindung analysirt, die eine solche Basis enthielt, welche Kohlensäure zurückhalten kann, wit z. B, Baryterde oder Kalkerde, so wurde die von der Base zurückgehaltene Kohlensäure mit in Rechnung gebracht. Diese analytische Methode, welche sich auf eine heftige und augenblickliche Verbrennung gründet, ist vor Thénard und Gay-Lussac zur Untersuchung der Zu sammensetzung von 19 organischen Stoffen angewende worden, nämlich von 15 Pflanzenstoffen: Essigsäure, Oxal säure, Weinsäure, Citronsäure, Schleimsäure, Zucker, Milch zucker, Gummi, Stärke, Eichenholz, Buchenholz, Baumöl Wachs, Copal und Terpenthinharz; und von 4 thierischer Stoffen: Faserstoff, Eiweiß, Käse und Leim; und aus den nachher nach einer anderen Methode, mit einigen vos diesen Substanzen angestellten Analysen hat man gefun den, dass jene analytische Methode richtige Resultate gebe wenn sie mit Beobachtung der erforderlichen Vorsichts massregeln angewendet wird.

Die Uebelstände, denen sie unterworfen ist, sind, aus ser der Schwierigkeit, einen absolut luftdichten Hahn zu bekommen, dass selbst ein großer Ueberschuß von chlorsaurem Kali nicht jeden Theil des organischen Körpen verbrennt, weil das Entzündete noch unzureichend er hitzte Theile auf kältere Stellen der Röhre wirft. The nard und Gay-Lussac schreiben daher vor, die Glasröhre so heiß zu halten, wie es, ohne Erweichung und Ausblasung derselben durch die Gasentwickelung, möglich ist. Ferner muß der Wassergehalt aus dem Verluste berecht

rechnet werden, und folglich fallen alle Fehler, die bei Ausführung des Versuches vorkommen können, auf den Wasserstoff; aber der Wasserstoff ist derjenige von den Bestandtheilen des organischen Körpers, welcher in der geringsten Menge in seine Zusammensetzung eingeht, sein Atom ist, im Vergleich mit dem der anderen, so leicht, dass ein sehr geringer Fehler leicht ein oder einige Atome Wasserstoff zu viel oder zu wenig giebt. Es ist daher für jede Analyse organischer Oxyde von der äußersten Wichtigkeit, mit vollkommner Genauigkeit die Menge des durch die Verbrennung sich bildenden Wassers betimmen zu können, weil ohne diesen Umstand keine tichere Berechnung der relativen Atome der Elemente möglich ist.

Ich habe mich einer anderen Vorrichtung bedient, bei der ich hauptsächlich beabsichtigte: 1) eine langsame und vollkommene Verbrennung der organischen Substanz, und 2) eine sichere Bestimmung des Gewichtes von dem durch die Verbrennung erhaltenen Wasser.

Diesen Endzweck erreicht man, wenn das organische Oxyd allein, oder mit einer Base, am liebsten Bleioxyd verbunden, in wohl getrocknetem Zustande sehr genau mit dem oxydirenden Körper vermischt, und in eine lange, an dem einen Ende verschlossene Röhre gelegt wird. Diese Röhre wird dann nach und nach, von dem offenen Ende an gegen das verschlossene zu, erhitzt. Bei meinen ersten Versuchen wandte ich chlorsaures Kali als oxydirendem Körper an, und sie wurden so bewerkstelligt, dass der zur Untersuchung bestimmte Körper sehr Renau in einer bis zu +100° oder darüber erhitzten Reibschale mit 5 bis 6 Th. trocknem chlorsauren Kali, und bierauf mit dem 10 bis 12fachen, vom Gewichte des Gemenges, kurz zuvor geschmolzenem Kochsalze vermischt wurde. Diese Mengung muß sehr gut gemacht werden, und die Reibschale während des Mengens beständig sehr heis sein. Man hat darauf zu sehen, dass man keine schwitzende Hände habe, und dass nicht die ausgeathmete seuchte Lust auf die Masse komme, wodurch sie leicht

hygroscopische Feuchtigkeit anziehen könnte. Sie wird nun in die zur Bewerkstelligung der Verbrennung bestimmte Röhre gebracht. Das zuletzt in der Reibschale bleibende wird mit Hülfe von gröberem Kochsalzpulver, womit es vermengt und in die Röhre gebracht wird, herausgenommen.

Diese Röhre, Fig. 1., hat I Zoll inneren Durchmesser, und ist an dem einen Ende zugeschmolzen. Auf den Boden derselben legt man ein Gemenge von Kochsalz und etwas chlorsaurem Kali, frei von Zusatz von dem zu analysirenden Körper. Darüber legt man die zusammenge-riebene Masse, deren letztes Viertel mit mehr Kochsalz vermischt wird, um im Anfange die Heftigkeit der Operation leiten zu können, und zu oberst legt man etwas Kochsalz, das mit ein wenig chlorsaurem Kali vermengt ist. Dadurch, dass man sowohl vor als hinter die brennbare Masse chlorsaures Kali legt, wird bezweckt, dass die Operation mit Sauerstoffgas-Entwickelung anfängt, so dass wenn die Hitze auf den brennbaren Körper zu wirken anfängt, er schon in einer Atmosphäre von Sauerstoffgas liegt; und ist die Verbrennung beendigt, so würde ein Theil Kohlensäuregas und Wassergas in der Verbrennungsröhre, der Vorlage und der Leitungsröhre zurückbleiben, wenn es nicht durch das sich zuletzt entwickelnde reine Sauerstoffgas ausgetrieben werden würde. Nachdem die Masse in die Röhre gebracht ist, wird diese vor der Lampe ausgezogen, so dass sie die Gestalt von Fig. 2. erhält.

Die Röhre muß dabei so lang sein, daß man sie beim Ausziehen am offenen Ende halten kann, um das Eindringen von Wasserdämpfen durch die zu große Nähe der Flamme an der Mündung vermeiden zu können. Das ausgezogene Ende der Röhre wird in ein kleines, vor der Lampe ausgeblasenes Gefäß geführt, das die Gestalt von Fig. 3. hat, und so klein wie möglich sein muß. Die Verbindung macht man mittelst elastischer Röhren von Cautschuck (auf die, bei diesem Artikel im 4. Theile angeführte Weise). Dieses Gefäß hat zum Endzweck, das

sich bei der Verbrennung bildende Wasser aufzusammeln; und damit nichts davon durch die Gase weggeführt werde, leitet man diese aus der kleinen Vorlage durch eine Röhre, welche mit Chlorcalcium gefüllt ist, das nach dem Schmelzen zu gröblichem Pulver gestoßen und wovon nachher aller feinere Staub abgesiebt worden ist. Um das Herausfallen des Kalksalzes zu verhindern, sind die Mündungen der Röhre mit Korken verschlossen, durch welche kleinere Röhren geben, deren inwendige Mündung mit Cambrick überzogen ist. Das eine Ende dieser Röhre ist mittelst einer biegsamen Röhre an die Vorlage, und das andere Ende an eine feine so gebogene Leitungsröhre befestigt, dass sie das Gas in einen Quecksilber-Apparat leitet, wie es Fig. 6. zeigt.

Der Druck des Quecksilbers im Apparate auf die sich entwickelnden Gase bewirkt, dass sich das Glas der Verbrennungsröhre, wenn es durch die Hitze erweicht, ausdehnt, und bisweilen entsteht ein Loch darin. Um diesem zuvorzukommen, wird die Röhre sehr dicht mit dünnem Eisenblech umgeben, und mit einem Stahldrath umwunden. Die auf diese Weise vorgerichtete Röhre wird in einem länglichen Ofen erhitzt, welcher zu diesem Behufe aus Mauersteinen aufgestellt sein kann. Man fängt mit dem Erhitzen am vorderen Ende an, und schützt die hinteren Theile durch einen beweglichen Schirm, F. Fig. 6., durch welchen die Röhre geht. Dieser Schirm wird, in dem Maasse, als die Verbrennung fort geht, allmählich nach hinten zu gerückt, während die vorderen Theile, wo die Verbrennung beendigt ist, beständig gelinde glühend erhalten werden.

Die Menge des Körpers, welcher verbrannt werden soll, darf nicht zu groß sein, wenn man alles dabei sich entwickelnde Gas will auffangen können; ein Drittel, höchstens ein halber Gramm kann hierzu genommen werden. Untersucht man Pflanzenstoffe, welche keinen Stickstoff enthalten, so braucht man bloss die Menge des Wassers und des Kohlénsäuregases zu bestimmen. Die des Wassers erhält man durch unmittelbare Wägung; da aber

hierbei immer etwas in der ausgezogenen Spitze der Verbrennungsröhre sitzen bleibt, so wird diese durch einen Feilstrich (bei B. Fig. 6.) abgeschnitten und mit der Vorlage und der Röhre mit Chlorcalcium gewogen, worauf man sie herausnimmt, trocknet, wiegt und ihr Gewicht von dem der Vorlage abzieht. Was dieses nun mehr beträgt, als vor Anfang des Versuches, ist erhaltenes Wasser.

Die Menge des Gases kann entweder dem Gewichte oder dem Volum nach bestimmt werden. Im ersteren Falle sammelt man es in einer größeren Glocke auf, die alles während des Versuches sich entwickelnde Gas aufnehmen kann. In diese lässt man dann ein kleines Gefäss von Glas ein, welches Kalihydrat enthält, und dessen Oeffnung mit Handschuhleder zugebunden ist. Das Gefäls wird vor dem Versuche mit dem darin enthaltenen Kalihydrat gewogen, indem man es mit einem Kork verschlossen hat, den man nachher beim Zubinden mit dem Leder abnimmt, worauf man es in die Glocke lässt, um darin das Kohlensäuregas einzusaugen. Ich pflegte gewöhnlich an der unteren Seite dieses Gefässes ein Oehr mit einem daran befestigten seinen, geglühten Stahldrath zu haben, um dasselbe nach Belieben wieder aus der Glocke herausziehen zu können. Leinene oder seidene Fäden eigenen sich hierzu nicht, weil sie wie umgekehrte Heber wirken, und Luft durch ihre Poren einlassen. Nachdem das Quecksilber in der Glocke zu steigen aufgehört hat, lässt man das Kaliglas noch 12 Stunden darin, worauf man es herausnimmt, mit dem vorher angewandten Kork verschließt, von anhängendem Quecksilber wohl reinigt, und wiegt. Was es nun mehr als vorher wiegt, ist vom Kali aufgenommene Kohlensäure. Soll aber das Gas dem Maasse nach bestimmt werden, so muss man sich zum Auffangen desselben schmaler, cylindrischer Gefässe bedienen, die um so besser hierzu sind, je geringer ihr Durchmesser ist. Dieselben müssen mit großer Genauigkeit graduirt sein, und es muss eine solche Anzahl davon in Bereitschaft stehen, dass sie das sich entwikkelnde Gas fassen können; dann bestimmt man die Barometerhöhe, den Thermometerstand im Zimmer, und richtet das Glas so, dass das Quecksilber inwendig und auswendig gleich hoch steht. Darauf lässt man Stücke von Kalihydrat hinein, die an einem biegsamen Stahldrathe befestigt sind, und von denen man das Kohlensäuregas aufsaugen lässt; dann zieht man das Kali heraus und misst das übrigbleibende Gas, nach den weiter unten zu gebenden Regeln. Das Verschwundene ist Kohlensäuregas, dessen Volum dann dem Gewichte nach berechnet wird. Bei dieser letzteren Methode sind mehr Quellen zu Fehlern, als bei der ersteren, weshalb ich immer diese vorgezogen habe, wenn die analysirte Substanz keinen Stickstoff enthielt.

Analysirt man einen mit Bleioxyd verbundenen Stoff, so zersetzt das übrigbleibende Bleioxyd eine kleine Quantität Kochsalz, und es bildet sich Natron; dieses Natron sättigt ‡ so viel Säure als das Bleioxyd. Es verbindet sich mit Kohlensäure vom Kohlenstoff der verbrannten Substanz, und diese Kohlensäure muss nach der Menge des Bleioxyds berechnet und zu der in Gassorm erhaltenen gelegt werden.

Bei dieser Operationsmethode hat man den Vortheil, mit großer Sicherheit die Menge des Wasserstoffs bestimmen zu können, und wenn dabei ein Fehler begangen wird, so liegt er nur darin, daß die Materialien nicht vollkommen trocken waren, was der Fehler des Operators und nicht der der Methode ist.

Diejenigen, welche nach mir ähnliche Analysen anstellten, haben die von mir gebrauchte Methode gewählt, eine langsame Verbrennung durch Einlegung der Masse in lange Glasröhren, die nach und nach von dem vorderen Ende nach dem hinteren zu erhitzt werden, zu bewirken; sie legten aber nicht dasselbe Gewicht auf das Auffangen des Wassers wie ich, und sie wandten dabei Korke und Lutum, statt der von mir gebrauchten biegsamen Röhren, an, wodurch auch ein Theil Feuchtigkeit aus dem Lutum in den Apparat verdunstet, und das Resultat einen geringeren Grad von Zuverlässigkeit erlangt.

Chlorsaures Kali kann nicht mit Vortheil zur Untersuchung stickstoffhaltiger Substanzen angewendet werden, weil, wenn Sauerstoff im Ueberschuss vorhanden ist, Salpetersäure gebildet wird, die Verbrennung aber unvollständig wird, wenn es nur in der zur Oxydation des Kohlenstoffs und Wasserstoffs hinreichenden Menge vorhanden ist. Diesem Uebelstande hat Gay-Lussac, durch Anwendung von schwarzem Kupferoxyd, als oxydirendem Körper, abgeholfen, dessen Vorzug zu dieser Art von Analysen, auch bei Abwesenheit des Stickstoffs, so gut durch die Erfahrung entschieden ist, dass man selten oder nie mehr in den Fall kommen wird, hierzu chlorsaures Kali anzuwenden. Mehrere Versuche sind damit angestellt worden von Bérard, Porret, Prout, Thomson, und auch ich habe Gelegenheit gehabt, dasselbe mit vollkommnem Erfolge anzuwenden. Gay-Lussac schrieb vor, man solle, im Fall sich etwas Salpetersäure aus Stickstoffgas haltenden Materien bilden werde, metallisches Kupfer, entweder als Feilspähne oder als kleine Spirale von Kupferdrath, vor das Oxyd in die Röhre legen, und das Metall während des Versuches beständig glühend erhalten, wodurch dann die Oxyde von Stickstoff reducirt werden würden; aber man hat gefunden, dass diese Vorsicht überflüssig sei. Man braucht nur reines Kupferoxyd vor das Gemenge in der Röhre zu legen, um bei dem Durchgange durch das glübende Oxyd vollständig Alles zu oxydiren, was etwa noch unvollkommen verbranat sein könnte. Richtet man seinen Apparat nicht so vor, dass das gebildete Wasser gewogen werden kann, so berechnet man seine Quantität dadurch, dass man die Röhre vor und nach dem Glühen wiegt. Der Gewichtsverlust ist gleich dem Gewichte des verbrannten organischen Körpers, zusammengelegt mit dem vom Kupferoxyd aufgenommemen Sauerstoff. Berechnet man das Gewicht des erhaltenen Gases, so ist der Unterschied zwischen diesem und dem Verluste der Röhre Wasser. Indessen kann die Röhre, da zu diesem Versuche Glühhitze, und, wenn sie nicht ausgeblasen werden soll, Umgebung der Röhre mit

einem Metallblech erforderlich ist, nach dem Glüben wohl chwerlich mit Genauigkeit gewogen werden; und würde man, um das Metallbiech entbehren zu können, eine chwächere Hitze geben, so wird man in vielen Fällen pur, eine unvollständige Verbrennung bewirken. Bischof hat vorgeschlagen, die Glasröhre mit einer Röhre von Platinblech zu umgeben, das durch die Hitze nicht oxywirt wird, und folglich die Wägung der geglühten Röhre sach beendigtem Versuche zulässt. Diess ist gewiss sehr weckmālsig, wird aber kostbar, weil das Blech, sowohl Murch das Reinigen von angeschmolzenem Glas, als durch das Auf- und Zusammenrollen, bald verdorben wird. -Prout bat den Vorschlag gemacht, man solle, um den vom Kupfer aufgenommenen Sauerstoff zu bestimmen, den Bückstand in der Röhre mit Schwefelsäure behandeln, welche eine der Menge des Sauerstoffs entsprechende Quantität metallischen Kupfers unaufgelöst zurückläßt. Dieß Indet aber nur dann Anwendung, wenn diese Analysen mit organischen Oxyden vorgenommen werden, die nicht Bleioxyd, Baryterde oder Kalkerde gebunden sind.

Prout bat einen eigenen Apparat zur Verbrennung mit Kupferoxyd erfunden, bei dem die lange Röhre mitselst einer Argandschen, Spiritus brennenden Lampe erhitzt wird, durch deren inneren Kanal die Röhre geleiset ist. Die Röhre ist befestigt und die Lampe beweglich, so dass sie von dem oberen Ende der Röhre nach dem unteren derselben geführt werden kann, und die Verbrennung auf diese Art allmählich vor sich geht. Diese Idee ist sehr sinnreich, hat aber Schwierigkeiten, die darin bestehen, daß sich gern Wasser in dem oberen abgekühlsen Theile der Röbre condensirt, dann leicht herunter-Liets und das Glas sprengen kann, und daß die Menge des Wassers nicht mit Genauigkeit bestimmt werden kann; ein Umstand, der bei diesen Analysen wesentlich ist. Ich balte es daher für überflüssig, Prout's Verbrennungs-Jestrument näher zu beschreiben.

Zu diesen Versuchen kann man das Kupferoxyd auf mehrfache Weise erhalten. Die am wenigsten kostbare

ist, krystallisirten, reinen Kupfervitriol in Wasser aufzulösen und ihn mit kohlensaurem Kali zu fällen, wobei der Niederschlag mit Alkali im Ueberschuss gekocht werden muss, um alles basische schwefelsaure Salz, das anfangs niederfällt, zu zersetzen. Der Niederschlag wird wohl ausgewaschen, getrocknet und geglüht. - Kupferoxyd durch Glühen von dünn ausgewalztem Kupfer zu bereiten, indem man dasselbe nach mehrstündigem Glühen im Muffelofen herausnimmt und biegt, so dass das Oxyd abfällt, geht etwas langsam, ist aber gewiss, wenn es sich um Bereitung größerer Quantitäten auf einmal handelt, am wenigsten theuer. Die abgefallenen Oxydkrusten müssen gepulvert und von Neuem, unter Umrühren, im Muffelofen geglüht 'werden, bis das 'Oxyd völlig schwarz wird. - Ferner kann man Kupfer in Salpetersäure auflösen, zur Trockne abdampfen und glühen. Eine jede Bereitungsart ertheilt dem Oxyde gewisse Eigenhei Das durch Alkali gefällte ist schon feines Pulver. Es nimmt einen großen Raum ein, und vermischt sich folglich leichter mit der organischen Substanz. Das durch Glühen erhaltene ist viel dichter, man kann davon eine weit größere Menge in die Röhre bringen, als vom vorhergehenden. Es eignet sich vorzüglich gut für solche Stoffe, die wenig Sauerstoff enthalten, und wo die brennbaren Theilchen dicht mit vielen Theilchen des oxydirenden Körpers umgeben werden müssen. Das durch Salpetersäure erhaltene steht hinsichtlich der Dichtigkeit in der Mitte zwischen den beiden anderen. Bei Anwendung desselben fand ich bisweilen Spuren von Salpetersäure darin, die sich auf die Art offenbart, dass das Quecksilber, worin man das Gas auffängt, auf der Stelle, wo die Gasblasen aufsteigen, ein gelindes schwarzes Anlaufen zeigt. Diess findet statt, wenn die Salpetersäure ein Salz mit einem Alkali oder einer Erde zur Base enthielt, und kann durch Anwendung vollkommen reiner Materialien vermieden werden. - Das schon einmal gebrauchte Kupferoxyd kann nicht, ohne vorhergegangene höhere Oxydation, ein zweites Mal angewandt werden, denn es: wird ein Gemenge aus Oxyd und Oxydul, das dann brennbare Stoffe unvollständiger oxydirt. Man erhält es am besten wieder durch Auflösen in Schwefelsäure und Fällen mit Alkali. Enthält das angewandte Kupferoxyd die geringste Spur von Schwefelsäure, so erhält man schweflichte Säure unter den Gasen.

Das Kupferoxyd hat große Neigung, hygroscopische Feuchtigkeit aufzunehmen, mehr als die meisten anderen Körper. Sie ist um so größer, je lockerer das Oxyd ist, und folglich am geringsten bei dem durch Glühen bereiteten Oxyde. Deshalb muss es immer frisch vor dem Versuche geglüht, noch heiß abgewogen und mit dem organischen Stoff in einer sehr heißen Reibschale vermischt werden. Auf diese Art kann man die Feuchtigkeit vermeiden, von der man gleichwohl immer eine Spur bekommt. Ich bin so nahe gekommen, dass ich bei Anwendung von wasserstofffreien Materien bei dem Versuche nicht mehr als 1 Milligramm Feuchtigkeit bekam, wenn 30 bis 40 Grm. Kupferoxyd angewandt wurden. Die Beobachtung dieses Umstandes ist von der äussersten Wichtigkeit. Ure hat vorgeschlagen, gewogenes Kupferoxyd sieh mit Feuchtig. keit in der Lust sättigen zu lassen, es wieder zu wiegen und beim Versuche dann diese Feuchtigkeit abzuziehen. Aber dieser Ausweg ist unzureichend, weil die Feuchtigkeit des Oxyds mit dem Hygrometerstande veränderlich ist. Gay-Lussac pumpt die Luft aus der Röhre, in welcher das Gemenge schon abgewogen ist, aus, und lässt sie dann sich voll Luft saugen, die durch eine mit Chlorcalcium gefüllte Röbre geleitet wird. Diess wird mehrere Male wiederholt, während die Röhre mit kochendem Wasser umgeben ist, und hierdurch wird alle Feuchtigkeit ausgetrieben. Diess scheint auch erreicht werden zu können, wenn man, statt des Lustwechselns, concentrirte Schwefelsäure in das Vacuum stellt, mit welchem die Röhre in Gemeinschaft steht.

Nach Beendigung der Operation bleibt bei diesen Versuchen immer eine kleine Portion Gas ir m Quecksilberapparate führenden Leitungsröhre,

and the second second

der Verbrennungsröhre selbst, zurück. Um diesen unvermeidlichen Fehler so klein wie möglich zu machen, muß die Verbrennungsröhre ganz nahe da, wo das reine Kupferoxyd endigt, ausgezogen werden, welches eine wenigstens 1½ Zoll lange Lage ausmachen muß, damit beim Ausziehen die gemengte Masse nicht bis zur anfangenden Zersetzung erhitzt werde. Die zur Aufnahme des Wassers bestimmte Vorlage muß, so wie die Röhte mit Chlorcalcium, sehr klein sein. Hierzu nimmt man geschmolzenes und zuvor mit Chlorwasserstoffsäure übersättigtes Chlorcalcium, das man als grobes Pulver in die Röhre füllt. Die in die Quecksilberwanne führende Gasleitungsröhre muß eine gröbere Thermometerröhre sein; bei sorgfältiger Beobachtung alles dieses, wird der Verlust an rückständigem Gas sehr unbedeutend.

Auf folgende Art kann man ihn gleichwohl gänzlich vermeiden. Man vermischt einige Centigramm geschmolzenes chlorsaures Kali mit 3 bis 4 Mal so viel Kupferoxyd, und legt dieses Gemenge auf den Boden der Röhre; auf dasselbe legt man ein Zoll hoch reines Kupferoxyd, hierauf das Gemenge und zuletzt wieder 1 Zoll Kupferoxyd, Kommt man nun im Verlaufe der Operation endlich zu der Periode, wo die Gasentwickelung fast aufgehört hat, so setzt man eine andere Glocke über die Gasentwickelungs-Röhre, und indem die Hitze allmählich nach hinten zu geleitet wird, fängt das auf dem Boden liegende Salz an, Sauerstoffgas zu geben, das die vorne stehenden Gase austreibt, so dass beim Aufhören der Gasentwickelung nur Sauerstoffgas im Apparate bleibt. Hat man eine nicht stickstoffhaltige Substanz in Untersuchung, so lässt man alles Gas sich in einer und derselben Glocke ansammeln, und bestimmt dessen Gehalt an Kohlensäure, je nach den Umständen, dem Gewichte oder dem Volum nach. Das nicht absorbirte ist dann ein Gemenge von Sauerstoffgas und atmosphärischer Luft. Hat man aber eine stickstoffhaltige Materie, so muss man in der Mitte der Operation, oder wenn man glaubt, dass das übergehende Gas von der, im Apparate zu Anfange des Versuches vorhanden gewesenen, atmosphärischen Luft frei

sei, eine besondere Portion vom Gase auffangen, wovon man die relativen Volume des Stickgases und Kohlensänregases ausmittelt. Bestimmt man dann in den übrigen Gasportionen nur die Menge der Kohlensäure, so berechnet man die des Stickstoffs nach dem gefundenen Verbältnisse, denn diess muss in allen Gasportionen proportional sein. Pelletier schlägt vor, die Masse in der Verbrennungsröhre in zwei gleiche Portionen zu theilen, dedurch dass man zwischen beiden Glaspulver eine solche Strecke lang legt, dass die eine Portion abgebrannt werden kann, ohne dass eine Zersetzung der anderen anfängt. Von der ersten Portion fängt man nur das Wasser auf, und lässt das Gas weggehen. Von der letzten dagegen fängt man auch das Gas auf. Der Ableitungs-Apparat enthält dann dasselbe und gleichviel Gas, als zu Ende des Versuches darin zurückbleibt, und man hat keine andere atmosphärische Luft eingemengt, als die, welche die Zwischenräume des gemengten Pulvers in der Röhre erfüllte. Da es aber bei diesen Versuchen von der größten Wichtigkeit ist, bei der Analyse stickstoffhaltiger Materien das Volum des entwickelten Stickgases, relativ zu dem des Kohlensäuregases, mit der äußersten Genauigkeit bestimmen zu können, und folglich auch die geringste Einmengung von Luft vermieden werden muß, so hat Gay-Lussac folgende Methode in Anwendung gebracht. Die Röhre, durch welche man das Gas in den Quecksilberapparat leitet, wird von einer solchen Länge (z. B. 27 Dec. Zoll) genommen, dass, wenn der Apparat luftleer gemacht wird, das Quecksilber darin aus der Wanne in die Höhe steigt, ohne bis an die Entwikkelungsröhre zu gelangen. An dem oberen Ende dieser Röhre hat man eine Seitenröhre angeschmolzen, welche, an ein Ventil befestigt, mit einer Lustpumpe in Verbindung gesetzt werden kann, worauf man die Luft behutsam aus dem Apparate auspumpt, und das Ventil abschraubt \*). Die Operation beginnt dann im luftleeren

<sup>\*)</sup> Dieser wichtige Beitrag zu den Methoden für die Analyse organischer Stoffe ist sehr leicht zu bewerkstelligen. Ich habe ihn

Raume, und es kann sich in der Glocke kein anderes Gas ansammeln, als dasjenige, welches von der Probe herrührt. Man bekommt zwar nun einen kleinen Verlust durch das nach beendigtem Versuche in der Röhre zurückbleibende; dieß wird aber durch einen anderen Versuch, der so eingerichtet ist, daß der ganze Gehalt an Kohlensäuregas gemessen werden kann, corrigirt, aus welchem dann, wenn man die relativen Quantitäten des Kohlensäuregases und Stickgases sicher kennt, die ganze des Stickgas-Gehaltes berechnet wird.

Th. de Saussure hat zur Verbrennung organischer Stoffe eine andere Methode befolgt. Er vermischt die zu analysirende Substanz sehr genau mit dem 50 fachen ihres Gewichts sehr reinem und zuvor geglühtem Quarzsand, und wiegt dann davon eine Menge ab, die 5 bis 6 Centigramm des zu analysirenden Stoffes enthält. Diese Masse wird in eine 6 Zoll lange und 1 Zoll weite Glasröhre, welche am einen Ende zugeschmolzen und in der Mitte im rechten Winkel gebogen ist, gebracht. An dem offenen Ende befindet sich ein luftdichter Hahn von Eisen. Nach Einbringung der Substanz in die Röhre, lässt er sie bis auf den Boden fallen, pumpt die Luft dann aus und füllt die Röhre mit Sauerstoffgas, was noch einmal wiederholt wird, um alle atmosphär. Luft herauszubringen. Nach genauer Beobachtung des Barometer- und Thermometerstandes, wird der Hahn zugedreht und die Röhre so gestellt, daß

mit Erfolg auf folgende Art ausgeführt. Die am oberen Schenkel der langen Ableitungsröhre angebrachte Seitenröhre wird in der Mitte, in einiger Entfernung von ersterer, zu einem sehr geringen Durchmesser ausgezogen. Das freie Ende wird mit einer gut angebundenen Cautschuckröhre versehen, die mit ihrer anderen Oeffnung an eine, vom Recipienten der Luftpumpe kommende Röhre gebunden wird. Hierauf wird die Luft ausgepumpt, und sobald man gesehen hat, dass der Apparat dicht hält, und das Quecksilber innerhalb 1/2 Stunde seinen Standpunkt in der lasgen Röhre nicht verändert hat, wird das ausgezogene Stück der Seitenröhre mittelst der Flamme einer Spirituslampe zugeschmol-. zen und abgezogen, worauf die Luftpumpe hinweggenommen werden kann, und man sich nun nicht mehr auf ein vielleicht unsicheres Ventil zu verlassen braucht, oder durch einen unnöthig zusammengesetzten Apparat während des Glühens der Röhre gehindert ist.

der unten zugeschmolzene Schenkel horizontal liegt; dann wird das Pulver durch gelindes Schütteln in eine möglichst dünne Lage ausgebreitet. Hierauf wird es mittelst einer Spirituslampe von Punkt zu Punkt erhitzt, so daß der organische Stoff im Sauerstoffgase verbrennt. Wird etwas halb verbranntes an kälteren Punkten der Röhre condensirt, so werden diese wiederum erhitzt, bis alles verbrannt ist. Nach dem Erkalten der Röhre, wird sie unter Quecksilber geöffnet und das Volum des darin befindlichen Gases bestimmt; hierauf wird es in ein schickliches Gefäß gelassen und analysirt. Die Röhre wird hierauf mit 30 Gramm Wasser ausgespühlt, und dieses dann über ungelöschtem Kalk destillirt, um zu finden, ob es Ammoniak enthalte.

Diese analytische Methode ist indessen nicht ganz so sicher wie die vorhergehenden, sowohl wegen der Schwierigkeit, Alles vollständig zu verbrennen, als auch deshalb, weil die Quantität von gebildetem Wasser nur durch Rechnung aus dem Verlust bestimmt wird. Wenn man bisweilen eine Substanz zu analysiren hat, die aus Kohlenstoff und Wasserstoff ohne Sauerstoff besteht, so kann diese Methode große Genauigkeit geben, weil das beim Versuche verschwindende Gas doppelt so viel Wasserstoffgas entspricht, und wird dann das Volum des Kohlensäuregases bestimmt, so erhält man die relativen Volume der beiden Bestandtheile, wobei man nicht einmal den zu analysirenden Stoff zu wiegen braucht. Dagegen muss man sich bei der Volum-Bestimmung der Gase erinnern, dass sie sich im höchsten Grade von Feuchtigkeit befinden, und muss einen Abzug für das Wassergas machen, nach seiner Expansion für die Temperatur, wobei das Gas gemessen wird. Auch hat de Saussure diesen-Apparat meistens zur Analyse flüchtiger und fetter Oele, in denen sich theils kein, theils sehr wenig Sauerstoff findet, angewendet.

Um bei der von mir oben beschriebenen analytischen Methode ein einigermaßen zuverlässiges I zu erlangen, ist keine besonders große Ges

# 174 Analysen von Stoffen, deren Sättigungscapac.

Operators erforderlich. Diess hat viele Chemiker unserer Zeit veranlasst, eine Menge Analysen organischer Stoffe vorzunehmen und bekannt zu machen, deren Zuverlässigkeit im Uebrigen durch keine Controlle erwiesen werden. Es giebt kein analytisches Resultat, das nicht einer Formel entsprechen könnte, zumal wenn man die Anzahl der Atome multiplicirt. Gerade deshalb glaube ich es hier von Neuem der Aufmerksamkeit meiner Leser einschärfen zu müssen, dass die Hauptsache bei diesen Analysen ist, dass man den Stoff, welchen man untersucht, genau von allen anderen organischen Stoffen trenne, und dass man hernach seine Sättigungscapacität bestimme. Ein jedes aufgeführte analytische Resultat, das nicht von genauen Untersuchungen über die Reinheit des Stoffes und über Bestimmung seiner Sättigungscapacität begleitet ist, verdient kein Vertrauen, und hat es dessen ungeachtet der Untersuchende versucht, nach seinem Resultate die relative Menge der Atome zu berechnen, so beweist diess, dass er nicht eingesehen hat, was zur Gewinnung eines zuverlässigen Resultates erfordert wird. der Wissenschaft eine Periode bevor, in welcher Chemiker mit beschränkten Kräften, aber mit lebhafter Begierde nach Entdeckungen und Berühmtheit, die chemischen Proportionen missbrauchen, die Resultate von schlecht angestellten Analysen nach wahrscheinlichen Formeln einrichten, und, besonders die organische Chemie, mit falschen Angabes anfüllen werden. Früher oder später wird man indessen, allgemeiner als jetzt, die Schwierigkeit dieser beim ersten Amblick so leicht aussehenden Untersuchungen einsehen, und dieselbe Begierde nach Berühmtheit, welche jetzt unrichtige Resultate erzeugt, wird dann, durch die Furcht vor Offenbarung leicht zu vermeidender Missgriffe, von Arbeiten abhalten, deren richtiger Ausführung man sich nicht gewachsen zu sein fühlt.

Die organischen Körper zerfallen in zwei wohl unterschiedene Klassen, in Pflanzen und Thiere, welche

ihren am wenigsten ausgebildeten Individuen allmähh von der einen Klasse, oder, wie man es ehemals
nnte, von dem einen Reiche zu dem anderen übergen. Ich werde das Hauptsächlichste von dem, was uns
e Chemie von einer jeden derselben für sich gelehrt
t, anführen, und werde dabei zuerst von den Pflanzen
den.

#### Pflanzen-Chemie.

Die Kenntniss von dem Baue der lebenden Körper, von dem Zusammenhange und den Verrichtungen ihrer verschieden beschaffenen Theile, wird Physiologie genannt. Diese Wissenschaft begreift also das Mechanische im Bau und das Chemische in der Zusammensetzung der Theile und in den Prozessen. Unglücklicherweise sind uns indessen die letzteren so verschlossen, dass uns die Chemie nur gar zu wenig über das zu sagen hat, was im lebenden Körper vorgeht. Es ist einleuchtend, dass sich diese Kenntnis nothwendig auf eine vorhergehende Bekanntschaft mit dem Baue gründen müsse. Je mehr sich die Lebenskraft solcher Prozesse bedient, die denen der unorganischen Natur gleich kommen, und je weniger sie sich durch Thätigkeit und Selbstständigkeit ausdrückt, um so verwickelter, undeutlicher ist der Bau, und um so schwieriger sind die Zwecke der einzelnen Theile zu erforschen. Deshalb ist auch noch, aller Bemühungen ungeachtet, unser Wissen von der Anatomie der Pflanzen in seiner Kindheit, und ihre Physiologie weit hinter der der Thiere, von der wir wiederum am meisten bei den ausgebildetsten Thierklassen wissen. Bei diesen hat sich die Lebenskraft in zwei Mittelpunkten, im Gehirn und im Herzen, concentrirt, auf welchen das individuelle Leben eines jeden einzelnen Theiles entschieden beruht. Aufhören der Gemeinschaft mit denselben vernichtet in wenigen Augenblicken in dem getrennten Theile alles Leben. Diese Wirkung auf Abstand erforderte deutlicher ausgebildete Formen, die leichter zu verfolgen, und hinsichtlich ihres Endzweckes zu bestimmen waren. Bei den Pflanzen dagegen sinden sich keine solche Mittelpunkte der Lebenskraft; ein jeder einzelne Theil enthält die Be-

dingungen zur Fortdauer des Lebens, und es war unmöglich, ein eigenes Organ zu finden, das für das Bestehen des Ganzen wesentlicher gewesen wäre, als ein anderes. Die Wurzel, von ihrem Stamme getrennt, treibt einen neuen Stamm; ein abgeschnittener Stamm, ein Ast schlägt oft neue Wurzeln und wird zur neuen Pflanze; ein abgeschnittener Zweig, eine abgebrochene Blume, ein Blatt, fahren eine gewisse Zeit lang zu leben fort, wenn sie Wasser einsaugen können. Wenn auch mehrere von diesen, nach der Trennung von der Hauptpflanze, nicht mehr das produciren, was sie im Zusammenhange mit ihr producirt haben würden, so fährt gleichwohl das Leben fort. Diese allgemeinere Vertheilung der Lebenskraft hat hauptsächlich dazu beigetragen, uns ihren Hauptsitz in den Pflanzen und die mechanischen Prozesse verborgen zu halten, welche einen Theil der Lebenserscheinungen ausmachen. Man hat wohl gefunden, dass sich Flüssigkeiten in den Pflanzen bewegen, dass diese Bewegung in gewissen Jahreszeiten viel lebhafter ist, als in anderen, und dass sie von unten nach oben geht; ob sie aber von oben wieder abwärts gehe, weiss man nicht mit gleicher Gewissheit. Die Pflanzen-Physiologen sind nicht einig über die Bestimmung der inneren, durch Dissection bloßgelegten Theile der Pflanzen, und sogar oft verschiedener Meinung über ihre wahre Form. Wenn bei den Thieren ein jedes einzelne Product ein eigenes Organ für seine Bereitung hat, so finden sich keine solche, oder richtiger gesagt, so hat man noch keine solche in den Pflanzen entdeckt, und es hat den Anschein, als ob Zukker, Gummi, Harz, Stärke, Oele u. a., bisweilen mit einander in der ganzen Pflanze, bisweilen mit einander in einem gewissen Theile derselben, gebildet würden. Mit einem Wort, der Bau der Pflanzen ist so verwickelt, dass die scharfsinnigen, noch in den letzteren Zeiten von ausgezeichneten Männern, wie Knight, Rudolphi, Link, Mirbel u. a., angestellten Forschungen, die Physiologie der Pflanzen nicht in einem solchen Grade aufklären konnten, dass es nur einigermassen mit dem, we

12

III.

wir von der Physiologie der Thiere wissen, verglichen werden könnte.

Ich werde nun anführen, was wir von den chemischen Erscheinungen, welche zwischen lebenden Pflanzen und den damit in Berührung kommenden chemischen Reagentien vorgehen, wissen, so weit als diese Erscheinungen bis jetzt ausgemittelt worden sind.

### Keimen. (Germinatio.)

Linné stellte zuerst als einen, von Ausnahmen freien, Satz auf, dass alles Lebende durch Saamen oder Eier fortgepflanzt werde, dass nichts Organisches entstehe, ohne Product von seines Gleichen zu sein, und dass folglich nichts Neues zu der einmal hervorgebrachten Schaar orgenischer Körper hinzukommen könne. Die Richtigkeit dieses Satzes steht mit unserer Erfahrung auf eine entscheidende Art in Uebereinstimmung, in dem Grade, als die organischen Körper deutlich ausgebildet sind; aber in denjenigen Klassen der Thiere und Pflanzen, wo die Erscheinungen der Lebenskraft weniger unabhängig sind von den ursprünglichen Eigenschaften der unorganischen Elemente, ist diess nicht immer gleich deutlich, und man hat vermuthet, dass darin eine Menge ungleicher organischer Körper ohne Saamen, durch Zerstörung anderer organischer Materien, entstehen könnten, wie z. B. Schimmel, Diese Production hat den Namen Schwamm u. a. m. Generatio aequivoca bekommen, und es ist gewiss, dass es oft absolut unmöglich ist, einzusehen, wie mehrere von diesen durch andere Individuen von derselben Art hervorgebracht worden seien. Eine Menge organischer Materien, worin das Leben verlöscht ist, erzeugen, mit Wasser übergossen, in diesem kleine, mit Bewegung begabte Körper, die man nur mit stark vergrößerndem Microscope entdecken kann, und die eine Zeit lang sich zu bewegen fortsahren, worauf sie zu sterben scheinen und bisweilen durch andere ersetzt werden. Man hat sie

Infusionsthierchen (Infusoria) genannt. Ihre Bildung scheint, was sie auch sein mögen, nicht eine Succession von gleichartigen Individuen sein zu können, so dass es uns wirklich nicht allein unbekannt, sondern auch zweifelhast ist, ob der Linné'sche Satz auch in den am wenigsten ausgebildeten Klassen organischer Körper wahr sei. Ein scharfsinniger Naturforscher, Hornschuh, hat die Vermuthung angeregt, und sie selbst wahrscheinlich gemacht, dass das primum germen von einem dieser weniger ausgebildeten organischen Körper, es möge übrigens ein Saamen oder ein von einem lebenden Individuum abgesonderter Theil sein, sich ungleich nach den verschiedenen Umständen entwickele, die während dessen darauf Einflus haben, z. B. je nachdem es im Wasser oder in der Luft, und auf Kosten ungleicher Pflanzen- oder Thierstoffe vegetirt, und dabei andere Formen und andere Lebenserscheinungen hervorbringe; so dass in diesen niederen Klassen, wo die Lebenskraft weniger selbstständig wirkt, die ungleiche Materie, auf deren Kosten das Leben unterhalten wird, wesentlich an der Bestimmung der Beschaffenheit des anwachsenden organischen Körpers Theil nehme. Diese Idee hat große Wahrscheinlichkeit für sich, und wird durch eine sehr interessante, zuerst von v. Humboldt beobachtete Thatsache unterstützt, dass nämlich Pflanzen von einer vollkommneren Ausbildung, welche in Gruben, wo sie nicht vom Lichte getroffen werden, ausschlagen, eine ungefärbte und der Form nach durchaus nicht wieder erkennbare Pflanze hervorbringen, welche, wieder an's Tageslicht gebracht, zerstört wird und stirbt, worauf aber aus derselben, durch den Einfluss des Lichtes, von der Wurzel aus eine neue und richtig beschaffene Pflanze auftreibt.

Aber wir wollen die Entscheidung dieser Wahrscheinlichkeiten einer künftig mehr erweiterten Erfahrung überlassen, und zur Beschreibung der Erscheinungen des Keimens zurückkehren. — Die Saamen der Pflanzen gleichen darin den Eiern der Vögel, daß sie einen kleinen Punkt enthalten, von dem aus alle Erscheinungen von Leben

### 180 Cicatrix. Radicula n. Plumula. Cotyledon.

beginnen, und der von einer vegetabilischen, mehr oder weniger voluminösen Masse umgeben ist, die zum Matsrial für die Entwickelung des lebenden Punktes bestimmt ist; auch sind sie von einer meistens dreifachen Haut zur Beschützung des Inneren umgeben.

Jeder Saamen hat außerdem ein Zeichen von seine Zusammenhange 'mit der Mutterpflanze während ihn Wachsthums. Dieses Zeichen entspricht dem Nabel de Thiere, und hat daher bald den Namen Umbilicus, ba Cicatrix erhalten: Der lebende Punkt im Saamen hat zwi Theile, der eine bestimmt zur Wurzel, Radicula, der dere zu der über der Erde sich befindenden Pflanze, Pf mula. Dieselben können mitunter an größeren Saam unterschieden werden, wie z. B. an Bohnen, an den sich der Bau des Saamens am leichtesten studiren läß bisweilen aber sieht man sie erst nach schon begonnens Keimen ordentlich getrennt. Die zur ersten Nahrung d ansangenden Pflanze bestimmte organische Materie ist in mehrere Räume vertheilt, die während des Keime getrennt werden. Diese nennt man dann Cotyledon Die Grasarten haben nur ein Cotyledon, die meist Pflanzen haben zwei, aber einige, wie z. B. die Garte kresse, haben bis zu sechs.

Damit die Erscheinungen von Lebensthätigkeit in primum germen beginnen, müssen unumgänglich drei Bedingungen erfüllt werden: 1) der Saamen muß Gelegenheit haben, aus einer feuchten Umgebung eine gewind. Menge Wassers einzusaugen; 2) die Temperatur met über 0° gehen, weil, wo das Wasser in fester Form keine Erscheinungen von Leben möglich sind; sie das aber auch nicht +30° übersteigen, weil das anfangende Leben des Saamens von einer höheren Wärme getödte wird; und 3) muß der Saamen mit der Luft in Berührung sein. Es schwillt dabei der Saamen allmählich aus die Cotyledonen trennen sich, es bildet sich die Wurden aus, dringt in die Erde, die Plumula zeigt Spuren der ersten Blätter, strebt nach dem Lichte, treibt die Cotyledonen mit sich über die Erde, welche sich dann in das,

was wir Herzblätter nennen, verwandeln, und nach der Ausbildung der ordentlichen Blätter, verwelken und abfallen.

Was wir von dem inneren Verlaufe hierbei kennen, ist Folgendes. Der Saamen hat in seiner Bedeckung Kamile, welche sich durch Haarröhrchenkraft mit Wasser Allen, womit alsdann, durch Mittheilung zu dem Innezen, der ganze Saamen aufschwillt. Alle Saamen schwel-Im früher oder später im Wasser auf, aber nur Saamen wasserpflanzen können, in Wasser gesenkt, keimen. Der Saamen der Landpflanzen darf nur von einem feuch-Körper umgeben sein, welcher nicht verhindert, dass pe gleicher Zeit die Luft damit in Berührung komme. Bre gewöhnlichste Umgebung ist die Erde, deren Feuchtiekeit der Saamen einsaugt, aber Erde ist keine nothwendige Bedingung zum Keimen; es geht eben so gut vor sich z. B. in feuchtem Löschpapier, auf einem feuch-Brett; kurz die feste Umgebung hat keinen anderen Linfus auf das Keimen, als dass sie jene drei Hauptbedingungen verhindert oder zulässt. Alle anderen Ursachen Fortfahrens desselben liegen in dem Saamen selbst. -Indem das Wasser die organische Materie in den Cotyledonen durchtränkt, wird darin ein eigener chemischer Prozess erregt, der von Wärme-Entwickelung begleitet k, und in der Bereitung der Nahrungsmittel für das besimende Leben zu bestehen scheint. Die Producte von desem Prozesse sind vermuthlich nach der ungleichen Bechaffenheit der Materien in den Cotyledonen veränderlich. Wir wissen darüber nur etwas bei den stärkehalti-Saamen der Gräser, wo sich die Stärke allmählich a derselben Art von Zucker verwandelt, in welche wir in mit Hülfe der Säuren künstlich verwandeln können; md dieser Zucker verschwindet dann während des Keimens und lässt eine gummiartige Substanz zurück, so dass ich die Materie in den Cotyledonen mit jedem Tage wändert, während die Radicula und die Plumula auf ire Kosten an Größe zunehmen.

Ob das Wasser dabei noch etwas anderes als die Ver-

wandlung der festen Stoffe des Saamens in Auslöst und dadurch den Zustand, wirksam zu werden, bewob sich z. B. die Pflanze mit seinen Bestandtheilem einigt und dieselben, aus der binären Verbindum Wasser, in ternäre Verbindungen versetzt, ist unbekaber letzteres ist, nach dem, was ich später erwwerde, unwahrscheinlich.

Saamen, welche in atmosphärischer Luft keimer ändern nicht in einem bestimmbaren Grade das T dieser Luft; dagegen aber verändern sie ihre Besch heit, ganz auf dieselbe Art, wie sie z. B. durch das men der Thiere verändert wird, so dass ein Theil Sauerstoffgases in Kohlensäuregas verwandelt wird, bei es bekanntlich sein Volum nicht verändert. Fol vermindert sich während des Keimens unaufhörlich ursprüngliche Kohlenstoffgehalt des Saamens, während Sauerstoff- und Wasserstoff-Gehalt der Bestandtheile vermindert in das sich entwickelnde Germen einzuge scheint. Diese Ausscheidung von Kohlenstoff, welche Gegenwart des freien Sauerstoffs in dem umgebenden. dium erfordert, scheint eine wesentliche Grundbeding für alle Lebenserscheinungen in allen Klassen organis Wesen zu sein. Mit ihrer Unterdrückung wird auch Fortdauer von Leben verhindert; wird daher die den menden Saamen umgebende Luft bis zu einem gewi Grade ihres Gehaltes an Sauerstoffgas beraubt, oder viel Kohlensäuregas vermischt, so hört das begon Keimen auf und der Saamen stirbt.

Versucht man, bei Beobachtung aller im Uebi dem Keimen günstigen Umstände, den Saamen im leeren Raume, in Wasserstoffgas, Stickgas, Kohlensigas u. s. w. keimen zu lassen, so tritt kein Zeichen Leben ein, sondern die aufgequollenen Saamen fazuletzt an andere Prozesse zu erleiden, wobei sie zei werden und alles Leben verlischt. Dagegen keime sehr gut in Sauerstoffgas, und durch v. Humboldt's suche hat man gefunden, daß sehr alte Saamen, wauf gewöhnliche Weise durchaus nicht keimen wo

zum Keimen gebracht werden konnten, als sie mit einer schwachen Auflösung von Chlor in Wasser benetzt wurden, durch dessen oxydirende Eigenschaft die Ausscheidung von Kohlenstoff bewirkt wurde, die auf gewöhnlichem Wege nicht vor sich gehen wollte. Diese Ausscheidung von Kohlenstoff macht, dass das kleine erste Product des Keimens weniger feste Materien enthält, als der Saamen. Th. de Saussure trocknete und wog Erbsen, liess sie hierauf in Wasser keimen und trocknete dann nach 3 Tagen die gekeimte Saat; er fand nun, dass sie 42 Procent an Gewicht verloren hatten, wovon nicht völlig 1 Procent von der Luft aufgenommener Kohlenstoff war. Die übrigen 3? Procent, welche de Saussure für während des Keimens gebildetes Wasser ansah, war vermuthlich der Unterschied im Wassergehalt zwischen den trocknen Erbsen vor dem Keimen, die nicht ohne Zerstörung des Lebens vollkommen ausgetrocknet werden konnten, und zwischen der durch das Trocknen getödteten Saat.

Der unmittelbare Einfluss der Sonnenstrahlen ist dem Keimen nachtheilig. Ueberall finden wir in der Natur, dass die ersten Lebenserscheinungen organischer Wesen im Dunkeln ihren Anfang nehmen, und dass sie erst nach einer gewissen Entwickelung den Einfluss des Lichtes suchen und bedürfen. Auch haben diess die Versuche bestätigt. Saamen, unter übrigens günstigen Umständen, dem unmittelbaren Einfluss der Sonnenstrahlen ausgesetzt, sterben ohne zu keimen. Dem zerstreuten Lichte ausgesetzt, keimen sie zwar, aber bedeutend langsamer als die, welche, unter übrigens gleichen Umständen, im Dunkeln gelassen werden. De Saussure hat aus seinen Versuchen- geschlossen, dass die Ursache hiervon in der wärmeerregenden Kraft der Sonnenstrahlen liege, weil, wenn das Sonnenlicht durch Media geht, welche einen großen Theil der wärmenden Strahlen zurückhalten, sein Einfluss in demselben Verhältnisse weniger schädlich ist. In diesem Falle gleicht die Wirkung der Sonnenstrahlen auf Saamen, der bleichenden Wirkung, welche sie auf Pflanzenfarben ausüben, die in wenigen Augenblicken mit einer gewissen höheren Temperatur, welcher man den gefärbten Körper aussetzt, nachgeahmt werden kann. Wärme, bis zu einem gewissen Grade, befördert sonst das Keimen, so wie sie alle Lebensprozesse beschleunigt. Dieselben Saamen keimen bedeutend schneller in warmen Klimaten, oder in einer künstlich erwärmten Erde, als in kälteren Klimaten und ohne fremde Erwärmung.

Die in den Cotyledonen bereiteten Nahrungsmittel werden von der Radicula aufgenommen, von der kleine Gefäße ausgehen und sich in jenen verlieren. Dagegen aber findet sich keine Gemeinschaft zwischen jenen und der Plumula, welche folglich von der ersten Lebensperiode an alle ihre Nahrung durch die Wurzel aufnimmt.

Bei dieser Ausbildung der Pflanze verdient ein Umstand alle Aufmerksamkeit, dass sich nämlich die Wursel immer nach unten, und die Plumula nach oben entwickelt. Obgleich diess wohl ebenfalls, wie alle andere Erscheinungen des Lebens, auf den eigenen Wirkungen der Lebenskraft beruht, so suchte man doch ausfindig zu machen, durch welchen Umstand diess hauptsächlich bedingt werde; denn bestünde diese Erscheinung bloß darin, daß die Pflanze und die Wurzel nach entgegengesetzten Richtungen gingen, so müste die Ursache nur in der Organisation der Pslanze gesucht werden; da sie aber dabei ihre Wurzel mehr oder weniger gerade nach dem Mittelpunkte der Erde, und ihren Stamm nach der entgegengesetzten Seite führt, so hat auch ohne Zweisel der Einfluss allgemeiner Kräfte Theil daran. Man sah, dass z. B. ein Baum, welcher auf der obersten Fläche einer alten Mauer aufgewachsen war, hier bald nicht mehr Nahrungsstoff genug fand, und eine Wurzel nach und nach gerade von oben herunter sandte. Während dessen blieb der Baum im Wachsen stehen, die Wurzel nahm an Länge und Dicke zu, bis sie nach Verlauf von mehreren Jahren zur Erde gelangte, sich darin verästelte, und dem Baume neue Nabrung und frischen Zuwachs gab. Um auszumitteln, ob die Gravitation an diesen Erscheinungen Theil habe, ver-

suchte Knight, Bohnen keimen zu lassen, die an einem horizontalen, durch ein Wasserrad in Bewegung gesetzten, Rade befestigt waren. Die Bohnen wurden mit hinlänglichem Wasser versehen, sie keimten und schlugen aus. In diesem Zustande wirkte die Centrifugalkraft auf dieselben durchaus so wie die Gravitation auf die in Ruhe befindlichen Saamen, und er fand dabei, dass die Wurzel der Richtung der Centrifugalkraft folgte und nach außen ging, während die Kronen der Pflanzen die entgegengesetzte befolgten und zuletzt im Mittelpunkte des Rades zusammenkamen. Als sich das Rad bei einem anderen Versuche mit einer geringeren Geschwindigkeit bewegte, so wurde der Einfluss der Gravitation nicht überwunden, sondern die Pflanze nahm dann ihre Richtung in einem Mittel zwischen der Wirkung der Gravitation und der der Centrifugalkraft, so dass die Wurzel nach außen und unten, und der Stengel nach innen und oben ging.

Duhamel legte keimende Bohnen und Kastanien in Röhren von passendem Durchmesser, umgab sie darin mit Erde und hing sie verkehrt, d. h. mit der Wurzel nach oben und der Plumula nach unten, auf. Da die Plumula keinen Weg fand, zu Tage zu kommen, so rollten sich beide, Radicula und Plumula, spiralförmig um den Saamen auf.

Sobald die Cotyledonen zu Tage kommen, nehmen sie die Gestalt von Blättern an, die Herzblätter; die Wurzel nährt sich nun aus der Erde, und die Herzblätter verrichten dann, in Berührung mit der Luft, die Functionen der noch unvollkommen entwickelten, eigentlichen Blätter, bis sich die letzteren hinlänglich ausgebildet haben, wo dann die Herzblätter verwelken und abfallen. Werden sie sehr vor der Zeit weggenommen, so stirbt die schon entstandene Pflanze, und werden sie näher an der Periode, wo sie von selbst abfallen, weggenommen, so bleibt sie zwar am Leben, aber ihre Ausbildung wird sehr bedeutend verzögert.

Das Wachsen und die Erscheinungen der kungen der Pflanze auf Erde, Wasser Luft.

Ehe die Cotyledonen die Gestalt von Blättern nommen haben, wächst vorzüglich die Wurzel; sc sie aber in der Luft eine grüne Farbe bekommet ben, fängt auch die Plumula sich lebhafter zu entwi an. Die Ausbildungsperiode der Pflanzen ist im Ueb ein für Jeden so bekannter Gegenstand der Erfah dass jede Beschreibung davon überslüssig wäre. Ich che nur zu erwähnen, dass diejenigen Theile, welche sowohl im Stamme als in der Wurzel ausbilden, Im Innersten ein häutiges Gewebe, bei ungleichen! zen von verschiedenem Umfang, welches den N Mark (Medulla) erhalten hat, und dessen Bestim man nicht kennt. Es scheint hauptsächlich bei der jungen Pflanze ein wirksames Organ zu sein, weil der Zeit ohne Nachtheil für das Leben der Pflanz stört wird, und es oft künstlich ausgetrieben word ohne dass dadurch nachtheilige Folgen für das Ge einzutreffen schienen. Auf das Mark folgt der l Theil, das Holz (Lignum), welches bei ungleiche wächsen von ungleicher mechanischer und chemisch schaffenheit ist, wie z. B. die biegsame Faser des und der harte, schwere Buxbaum. Dieser Theil seinem lebenden Zustande mit einer unzähligen longitudineller, mehr oder weniger regelmässig au deter Röhren durchzogen, und ist im Ganzen ein röse, beständig mit Flüssigkeiten erfüllte Masse. dem Holze liegt eine weiche und feuchte, mit G und Flüssigkeiten erfüllte Haut, welche den Namen S (Alburnum) erhalten hat, und zu äußerst über die die Pflanze mit einer mehr oder weniger dicke deckung, der Rinde (Cortex) umgeben. Diesel vorhanden, um vor äußerer Beschädigung und vo wirkung von Luft und Wasser zu schützen, und zu oft, um die Ausdünstung der Flüssigkeiten von in

verhindern. - Bei den Bäumen und Sträuchern, welche nur die Blätter jährlich wechseln, deren holziger Stamm mit seinen Aesten und Zweigen sich aber erhält, vermehrt sich das Holz beständig auf der Oberstäche auf die Weise, dass der Splint, nachdem er im Frühling und Anfang des Sommers seine vegetabilischen Verrichtungen gethan hat, allmählich in Holz übergeht, während sich auf der inneren Seite der Rinde neuer Splint bildet; dadurch entstehen bei gewissen Holzarten, z. B. den Tannen und Fichten, sehr sichtbare concentrische Ringe, welche Jahrringe genannt werden, und deren Anzahl gewöhnlich ziemlich sicher das Alter des Baumes anzeigt, während ihre ungleiche Breite und ihre ungleichen Abstände unter einander zeigen, in welchem Grade die verschiedenen Jahre für die Vegetation günstig waren. Obgleich die innere Rinde voller Säste ist und beständig mit dem Baume wächst, so ist diess doch nicht in demselben Grade wit der äußeren der Fall, die nach und nach zu einer trockenen und todten Umgebung wird, und mit der Zeit berstet, in dem Maasse nämlich, als sie zur Umschließung des beständig dicker werdenden Stammes zu enge wird.

Sowohl der Stamm als die Wurzel breiten sieh in Aeste aus, welche im Allgemeinen bei Bäumen und Sträuchern unregelmäßig sind, so daß sich ihre Vertheilung bei den verschiedenen Individuen nie einander ähnlich ist. Diese Vertheilung der Aeste über der Erde hängt von zufälligen, nicht so leicht aufzufindenden Ursachen ab. Die Verästelung der Wurzel dagegen beruht auf dem Zutritt der Nahrung in der Erde. Wo diese häufig vorhanden ist, verästelt sich die Wurzel innerhalb eines kleinen Umkreises in kleinen Abtheilungen; wo sie sparsam ist, schießt sie länger aus und geht durch größere Erdmassen, um aus der Entfernung aufsammeln zu können, was ihr in der Nähe fehlt.

Das Ende eines jeden Zweiges und eines jeden Stammes ist aus im Auswachsen befindlichen Theilen und nach für das Jahr beendigter Vegetation aus einer Knospe gebildet, die bei der nächsten Frühlingssonne auswächst, und

## 188 Ernährung d. Pflanzen. Absorbt. durch d. Wurs.

Blätter oder Laub, und an einigen Stellen Blüthen und Früchte bildet. Die Blätter schießen, nach der übereinstimmenden Meinung der Pflanzenanatomen, aus dem Splinte, mit dessen Gefäßen sie in Gemeinschaft stehen, und bei dessen endlicher Verwandlung in Holz sie abfallen, hervor.

Die Pflanzen nehmen das Material zu ihrem Wachsthum aus der Erde und der Luft, welche beide für sie gleich unentbehrlich sind. Zu Anfange des Frühlings, ehe noch grüne Theile der Gewächse gebildet sind, schöpfen sie ihre Nahrung nur aus der Erde durch die Wurzel Selbst der erdartige Theil des Marks scheint dabei keinen anderen als nur einen mechanischen Einfluß auf die Pflanze zu äußern; die in der Erde befindlichen allmählich verwesenden Pflanzen-Ueberreste des vorigen Jahres bilden das Nahrungsmittel, welches dann von den Wurzeln aufgenommen wird. Aber ohne Wasser geht keine Vegetag tion vor sich, die Erde muss daher beständig seucht sein, wenn die Pflanzenwurzeln etwas daraus sollen aufnehmen können. Diese Feuchtigkeit löst da kleine Mengen der in der Erde befindlichen auflöslichen Stoffe auf, welche von der Wurzel aufgesogen und durch dieselbe in den über der Erde befindlichen Theil des Baumes oder Gewächses hinaufgeführt werden. Wie das Mechanische dieser Einsaugung vor sich geht, ist schwer zu sagen. Die Wurzel hat keine andere sichtbare Oeffnungen, als ihre Porosität, gleich wie alle Pflanzenmaterien. Schneidet man die äußerste Spitze einer Wurzel ab, so verlängert sie sich nicht mehr, sondern es nehmen statt dessen die Seitenäste zu, zum Beweis, dass das Ende einer jeden Wurzelfaser einen für einen gewissen Endzweck eingerichteten Bau habe, welche Bestimmung nicht mehr von der neuen Endfläche erfüllt wird, die abstirbt und zusammentrocknet. Man hat sich das Einsaugungsvermögen der Wurzel aus der Haarröhrchenkraft poröser Körper, d. h. durch die Kraft erklärt, wodurch eine sehr feine Glas- oder sogenannte Haar-Röhre, in eine Flüssigkeit gestellt, diese Flüssigkeit weit über ihren äußeren Stand

in die Röhre hinaufzieht. Diese Kraft mag wohl hierbei mitwirkend sein, aber allein kann sie nicht dieses Einsaugungsvermögen ausmachen; denn mit derselben starken Kraft, womit die Haarröhrchen Flüssigkeiten einsaugen, halten sie dieselben auch zurück; aber die Wurzel giebt sie beständig wieder auf eine solche Weise ab, dass sie in den Gewächsen hinauf getrieben und bis in die äußersten Theile derselben fortgetrieben werden. - Nur aufgelöste Stoffe können auf diese Weise in die Pflanzen gebracht werden. Gewissen Auflösungen ausgesetzt, absorbiren die Wurzeln die in denselben aufgelösten Körper in einem anderen Verhältnisse zum Wasser, als worin sie in der Auflösung enthalten sind, besitzen aber gleichwohl nicht das Vermögen, vorzugsweise die für die Pflanze brauchbaren Stoffe aufzunehmen, sondern es ist sehr häufig der Fall, dass die schädlichsten in größerer Quantität aufgenommen werden. Pflanzen, welche mit gefärbtem Wasser, mit Dinte und dergl. begossen werden, saugen die Farbe mit dem Wasser auf, und man kann so nach einigen Tagen durch Dissection der Pflanze das Aufsteigen der Flüssigkeit verfolgen. Gewisse, in dem zum Begießen der Pflanzen dienenden Wasser aufgelöste Stoffe unterhalten das Pflanzenleben sehr gut, andere zerstören es gänzlich. Wir besitzen hierüber recht interessante Versuche von de Saussure. Er liess mit ihren Wurzeln versehene Stöcke von Polygonum persicaria und von Bidens cannabina in Auflösungen von folgenden Stoffen wachsen: Chlorkalium, Kochsalz, salpetersaurer Kalkerde, schwefelsaurem Natron (verwittertem), Salmiak, essigsaurer Kalkerde, schwefelsaurem Kupferoxyd, Zucker, arabischem Gummi, Dammerde-Extract. Jede dieser Substanzen war in 100 Mal so viel Wasser aufgelöst, ausgenommen die letzte, wovon 4 Th. in 100 Th. Auflösung enthalten waren.

Das Polygonum fuhr fünf Wochen lang fort (der Versuch wurde nicht länger fortgesetzt) in den Auflösungen von Chlor-Kalium und -Natrium, von schwefelsaurem Natron, von salpetersaurer Kalkerde und von Humusextract zu wachsen, seine Wurzeln zu entwickeln und zu

gedeihen. In der Salmiak-Auflösung lebte die Pflanz aber abzehrend und ohne Wurzeln auszuschlagen. In dauflösung von Gummi und essigsaurer Kalkerde verwelk sie nach 10 Tagen, und starb nach 3 Tagen in der Aulösung von Zucker und der von schwefelsaurem Kupfe oxyd. Die Bidens zeigte dasselbe Verhalten, aber in küzeren Perioden.

Um zu bestimmen, ob diese Auflösungen unverände aufgenommen würden oder nicht, stellte er mehrere Stöd dieser Pflanzen in Auflösungen der genannten Salze, un nachdem nach der Vegetation von einigen Tagen ung fähr die Hälfte der Flüssigkeit aufgesogen war, untersuch er den Salzgehalt in der übrig gebliebenen, und fand dan daß von 100 Th. Salz, welche sich in der ganzen Auflsung fanden, die Pflanze mit der aufgesogenen Hälfte de Flüssigkeit aufgenommen hatte von

Polygo	oņum.	Bidens,	Po	olyg.	B
Chlorkalium	14,7	16	Essigsaurem Kalk	8	
Chlornatrium	13,0	15	Schwefels. Kupfer	47	4
Salpeters. Kalk	4,0	8	Zucker	29	
Schwefels. Natron	14,4	10	Gummi	9	;
Salmiak	12,0	17	Humusextract .	5	

Man findet also hier, dass die Pflanzen ungleich Mengen, aber am meisten von den schädlichsten Stoffe aufnahmen; de Saussure erklärt diess daraus, dass deschädlicheren Stoffe bald das Vermögen der Pflanzen, die selben auszuschließen, zerstörten, worauf die Auflösungeradeweg aufgesogen wurde, statt dass bei den übrig das Wasser fortwährend in einem größeren Verhältniss als das darin aufgelöste Salz, aufgenommen werden konnt

De Saussure versuchte ferner, die erwähnten Pflazen in eine Portion Wasser zu setzen, welches mehre Salze zu gleichen Theilen aufgelöst enthielt, und nach d Vegetation von einiger Zeit die übriggebliebene Auflösm zu untersuchen.

Eine jede Auflösung enthielt ein Procent von eine jeden der aufgelösten Salze.

von Polygonum. v. Bidens.

	Wasserfreies schwefelsaures			Natron				
1	Į	absorbirt	•	•	;•	11,7	7	
	l	Kochsalz	•	•,	•.	22	20	
•	ſ	Wasserfreies schwefelsaures	N	atro	on	12	10	
1	Chlorkalium	•	•	•	17	17		
<b>D</b>	•	Essigsaure Kalkerde	•		•	8	5	
5	1	Chlorkalium	•	•	•	<b>33</b>	16	
'!	ſ	Salpetersaure Kalkerde .	•		•.	4,5	2	
<b>*</b>	1	Salmiak	•	•	•	16,5	15	
	ſ	Essigsaure Kalkerde	•		•	31	35	
)	1	Schwefelsaures Kupferoxyd	•			34	<b>39</b> ·	
_	ì	Salpetersaure Kalkerde .			•	17		
6	1	Schwefelsaures Kupferoxyd		•	٠.	34		
	Ì	Schwefelsaures Natron .			•	6	13	
7	ł	Kochsalz			•	10	16	
	J	Essigsaure Kalkerde		•	,•	0	0	
^	ſ	Gummi			•	26	21	
8	1	Zucker		•	•,	34	46	

Die ungleiche Menge, in welcher diese Salze absorbirt wurden, zeigt also ein bestimmtes Vermögen der Wurzel an, in der Flüssigkeit, worin sie absorbirt, einen Ueberschuß von Bestandtheilen ausgeschlossen zu halten, ein Vermögen, welches im Stengel fehlt; denn werden die Wurzeln abgeschnitten und der Stengel dann in eine Flüssigkeit gesteckt, so wird diese ohne vorhergegangene Veränderung so wie sie ist und alle Salze gleich absorbirt.

Marcet d. j. hat gezeigt, dass Mineralstoffe, welche für Thiere Gifte sind, es auch für Pflanzen sind, z. B. arsenichte Säure, Quecksilberchlorid, Blei- und Kupfer-Salze, wenn mit ihrer Auflösung in Wasser die Pflanzen begossen werden. Was man aber weniger vermuthet haben würde, ist, dass vegetabilische Gifte für Thiere es auch für Pflanzen sind, wie z. B. die Extracte von Opium, Krähenaugen, Kockelskörnern, Belladonna, Cicuta, Digitalis, serner Kirschlorbeerwasser, Blausäure, Alkohol u. a. Sehr häusig zeigt sich die Wirkung des Giftes zuerst an dem Blattstiele, der sich in der Mitte krümmt, worauf das Blatt verwelkt und die ganze Pflanze stirbt.

## 192 Wirk, d. morg. Bestdth. d. Erde z. Bild. d. Asche.

Wenn irgend ein Umstand die rein unorganischen Bestandtheile der Erde auflöslich macht, so folgen sie ebenfalls mit der von der Wurzel aufgenommenen Flüssigkeit, und dadurch kann das Erdreich, worin die Pflanzen fortkommen, einen chemischen Einfluß auf die Vegetation zu haben scheinen. Daher fand de Saussure die Asche von Fichten, welche auf Granitboden gewachsen wares, bedeutend verschieden von Fichten, welche in Kalkstein-Gegenden gewachsen waren. Aber dieß ist doch wohl mehr eine Zufälligkeit. Ich werde, bei Erwähnung der Pflanzen-Asche, die Versuche anführen, welche zu beweisen scheinen, daß die unorganische Erdmasse nicht hauptsächlich zur Abgebung der die Asche bildenden Stoffe beitrage.

Aber es ist nicht allein die Flüssigkeit in der Erde, welche auf die Wurzel Einfluss hat. Auch der Theil der Atmosphäre, welcher hier eindringt, äußert darauf einen bestimmten Einfluss. De Saussure nahm einige junge Kastanien-Schößlinge mit ihrer Wurzel, und stellte sie so, dass der Stamm selbst durch den verschlossenen Tubus einer Glasglocke ging und in freier Luft stand. der Glocke wurde die Wurzel von einem Gas umgeben und nur ihre Spitze tauchte in Wasser. Enthielt die Glocke atmosphärische Luft, so vegetirte der Kastanienbaum so lange, als der Versuch fortgesetzt wurde. In Wasserstoffgas und Stickgas starb er nach 14 Tagen, und in Kohlensäuregas schon nach einer Woche. Dieser Umstand scheint zu zeigen, dass der heilsame Einfluss der Lockerheit der Erde auch auf dem Zutritt der Luft beruhe, und nicht allein auf der größeren Leichtigkeit, womit sich die Wurzeln darin ausbreiten können.

Die Wurzel sendet die aufgesogenen Flüssigkeiten, welche nun Saft, sevum, genannt werden, schnell zum Stengel oder Stamme, welcher ihn dann in alle Theile der Pflanze verschickt, um aus den darin aufgelösten seten Materien beim Auswachsen die neuen zu bilden. Dieses Forttreiben der Flüssigkeiten geschieht mit einer sehr bedeutenden Kraft. Hales fand, dass sie bei einer Wein-

welche in der Periode, wo die Bewegung des am stärksten ist, abgeschnitten war, einer Queckmiule von 0,825 Meter Höhe (331 Zoll?) das Gleichit hielten. Man hat viel nach den Gefässen gesucht, be dieselben führen, ohne aber mit einiger Sicherheit bestimmen zu können, als daß sie in dem Holze , und dass die Bewegung des Saftes von der Wurden Extremitaten geht. Die Mechanik, wodurch but fortgetrieben wird, ist ebenfalls der Gegenstand Forschungen gewesen, ist aber hier, gleichwie in Cepillargefässen der Thiere, völlig unbekannt. Es of gewiss nicht vielen Nachdenkens, um zu finden, in auf einander folgenden Erweiterungen und Zumichungen bestehen müsse, aber diese Bewegung dit genügend erwiesen werden können, und man ich keine wahrscheinliche Vorstellung von der Memachen können, welche bewirkt, dass der Saft anunterbrochen dieselbe Richtung nimmt, weil die factionen ohne eine solche ibn nach allen Richtunpeich auspressen müßten. Man hat vermuthet, es ten die Gefäße mit Klappen, ungefähr von dersel-Einrichtung wie in den Venen der warmblütigen , versehen sein; aber die Unrichtigkeit dieser Vering wird ganz entscheidend durch den Versuch bewenn man einen jungen Baum umkehrt, die Krone 🖥 Erde eingräbt und die Wurzel in der Luft läßt, die Zweige der ersteren Wurzel werden und den entgegengesetzter Richtung nach den ehemaligen In treiben, welche Knospen bekommen und Blätter dagen. Die Richtung der Bewegung ist sonst das enigsten schwer Verständliche. Nachdem wir gesethen, dass die Wurzel das Vermögen, einzusaugen, md folglich keine Flüssigkeit abgiebt oder herausso müssen die eingesaugten Flüssigkeiten, nachsie in Röhren gekommen sind, welche sich inlen langsam durch Zusammenziehen entleeren, dahin Echtung nehmen, wo der Widerstand am geringsten die Flüssigkeit am besten vorwärts kommt, was, L 13

da es nicht in der Wurzel sein kann, in den übrigen Theilen der Pflanze geschehen muss, Auch giebt ein von einer Psianze abgeschnittener frischer und saftiger Stengel den Saft .sowohl nach unten als oben ab, und die Gefässe entleeren sich einem großen Theile nach. Aber bei dieser Frage über die Bewegung des Sastes entsteht noch eine andere: wohin nimmt alle der aufsteigende Saft seinen Weg? Circulirt er, wie bei den Thieren? Diese letzte Frage scheinen die übereinstimmenden Resultate der Forschungen hierüber mit Nein beantwortet zu haben. Wenn man aber die große Menge von Saft gesehen hat, welche während des Frühlings, z. B. aus einer verletzten Birke, hervorquillt, so verwundert man sich natürlicherweise über das Unbegreifliche hierbei, dass man nicht einsieht, wohin alle diese Flüssigkeit gehen kann. Dabei hat man indessen zuerst zu bemerken, dass das aussließende Quantum nur ein kleiner Theil von dem ist, was der Baum, als er verletzt wurde, enthielt, dass es durch Zusammenziehung der Röhren von mehreren Theilen des Baumes kommen kann, und dass die Wurzel, bei verminderter Spannung in den Gefälsen des Baumes mit grösserer Leichtigkeit aus der Erde neue Flüssigkeiten einsaugt. Daraus folgt daher, daß aus einem verletzten Baume mehr aussliesst, als bei der verletzten Stelle in dem nicht beschädigten Baume geslossen sein würde. Aber das auch zugegeben, dass das Aufsteigen des Saftes in dem Baume in keinem Verhältniss mit dem steht, was bei seiner Verletzung ausfließt, so ist es immer auffallend, wohin diese in Bewegung gesetzte Flüssigkeit gehen werde. Die Erfahrung hat indessen gelehrt, dass die neuen auswachsenden Blätter Wasser in großer Menge ausdunsten, und zwar am meisten anfangs, und damit in beständigem Abnehmen von ihrer ersten Entwickelung bis zu dem Augenblick fortfahren, wo sie im Herbste gelb werden und abfallen. Woodward, Hales und Sennebier haben besondere Versuche zur Bestimmung der Menge des Ausgedunsteten angestellt, und haben sie sehr bedeutend gefunden. Woodward fand, dass verschiedene Pflan-

zen im Verlaufe von 11 Wochen von ihrer Oberstäche ungefähr 100 Mal so viel Wasser ausgedinnstet hatten, als sie zu Anfange des Versuches wogen. Folglich steigt der Saft von unten herauf sehr wasserhaltig nach oben, um während des Vegetationsprozesses selbst concentrirt zu werden, seine festen Stoffe abzusetzen und neuen aufsteigenden Flüssigkeiten Platz zu machen. Aber Knight hat gezeigt oder es wenigstens wahrscheinlich zu machen gesucht, dass ein Theil der in das Laub gelangenden Flüssigkeit, nach einer daselbst durch Abdunstung und Berührung mit der Luft untergangenen Veränderung, vom Laube durch eigene Gefässe in einer nach der Wurzel gerichteten Bewegung in den Splint und das Holz, oder bei Pflanzen, deren Stengel jährlich vergeht, in die Wurzel concentrirt wieder zurückkehre und daselbst Stoffe absetze, welche vom aufsteigenden Safte wieder aufgelöst würden, so lange die Vegetation lebhaft ist, aber, nachdem sie aufgehört hat, Stoffe zur Vegetation des nächsten Jahres abgebe. Knight hat diese Vorstellung durch einige recht interessante Versuche wahrscheinlich gemacht. Er liess den Saft eines Maulbeerbaums in verschiedenen Höhen über der Wurzel ausrinnen, und fand ihn um so concentrirter, von je höher er genommen wurde. An der Wurzel war sein spec. Gewicht 1,004, 3½ Elle höher hinauf hatte das Aussließende 1,008 spec. Gew., und bei 5 Ellen Höhe 1,012. Derselbe Versuch, bei einer Birke wiederholt, gab ein analoges Resultat. Der Saft dieser Bäume enthält Zucker; an der Wurzel besaß er kaum Geschmack, aber je höher er genommen wurde, um so süßer wurde er. Auch hat die Erfahrung gelehrt, dass Hölzer, Rinden und Wurzeln, welche zu medicinischem Behuf im späten Herbst oder früh im Frühlinge, ehe noch der Saft in Bewegung gekommen ist, gesammelt werden, viel reicher an den darin gesuchten Bestandtheilen sind, als die im Sommer gesammelten, weil dann diese Bestandtheile zur Vegetation des Jahres verbraucht worden sind, sich aber wieder neue Vorräthe für den nächsten Frühling sammeln, wenn jene aufgehört hat. Knight fand daher, dass ein

im Winter abgehauenes Stück Holz 0,679 spec. Gewicht hatte, während ein Stück von demselben Holze, mitten im Sommer abgehauen, nur 0,609 hatte.

Die Summe von dem, was wir über die Bewegung des Saftes in den Pflanzen zu wissen glauben, ist also, daß, nachdem während der Winterkälte (oder in den warmen Ländern durch Austrocknung während des heissen Sommers) die Erscheinungen des Pflanzenlebens fast aufgehört haben, die Wurzeln bei annähernder Wärme des Frühlings, wenn das Wasser in der Erde seine feste Gestalt verloren hat, oder in den heißen Zonen bei der Regenzeit, anfangen, die sie umgebenden Flüssigkeiten zu absorbiren, und sie in größerer Menge, als im übrigen Jahre, in allen Richtungen nach den Extremitäten der Pflanzen zu treiben, wobei sich ihre grünen Theile bilden und auswachsen, während der größte Theil des Wassers in der zugeführten Flüssigkeit in die Luft verdampft, und das, was von den im Safte aufgelösten festen Stoffen nach der Vegetation übrig bleibt, mehr concentrirt durch den Splint zurückgeführt wird, um theils während noch dauernder Vegetation von dem aufsteigenden Safte wieder aufgenommen, theils um bei anfangender Abnahme der Vegetation des Jahres vom Holze und Splinte aufbewahrt zu werden, je nach den Umständen entweder nur in der Wurzel oder sowohl in dieser als in dem Stamme, zur Entstehung der Vegetation des nächsten Jahres.

Ich werde später bei Beschreibung der chemischen Verhältnisse einzelner Pflanzentheile das anführen, was wir über die Zusammensetzung der Pflanzensäfte, welche bedeutend mehr veränderlich ist, als die der Flüssigkeiten in den einzelnen Thierklassen, wissen.

Die grünen Theile der Pflanzen und im Allgemeinen die Blätter oder das Laub machen ein für das Pflanzenleben sehr wesentliches Organ aus; werden sie weggenommen, so bleibt die ganze Vegetation für das Jahr stehen, und würden sie jeden Frühling von einem Baume
weggenommen werden, so würde er nach wenig Jahren
absterben. Die Hauptfunction der Blätter scheint eine

doppelte zu sein: 1) das überflüssige Wasser im Pflanzensafte abzudunsten, und 2) die übrigbleibende Masse dem Einflusse der Luft auszusetzen. Wir wollen durchgehen, was wir von diesen beiden wissen.

. 1) Die Abdunstung, welche man mit der Ausdunstung der Thiere verglichen und deher Transpiratio genannt hat, besteht eigentlich in dem Trocknen des saftigen Laubes bis zu einem gewissen Grade, indem sich, wenn die Luft trocken ist, die Feuchtigkeit durch seine Poren in Wassergas verwandelt. Dabei werden die Flüssigkeiten des Laubes concentrirt, aber es trocknet nicht aus, so lange aus der Pflanze neuer Saft zufließt. Man hat versucht, die Ausdunstung von Pflanzen auf umgebende Glasgefäße sich condensiren zu lassen, da aber die Luft im Glase bald zum Maximum von Feuchtigkeit kommt; so wird die Ausdunstung unterbrochen, welche nur auf dem Vermögen der Luft, aufnehmen zu können, beruht, und nicht, wie bei den Thieren, von der höheren Temperatur der ausdunstenden Oberfläche unterstützt wird. Hales fand, dass das Ausgedunstete bloss Wasser sei, welches jedoch etwas nach der Pflanze roch, und beim längeren Aufbewahren einen faulen Geruch annahm. Sennebier untersuchte größere Portionen von diesem Wasser, worin er nur höchst unbedeutende Rückstände fand. Diese bestanden aus kohlensaurer und schwefelsaurer Kalkerde und Spuren von Gummi und Harz; Bestandtheile, welche nicht abgedunstet sein konnten, sondern auf irgend eine Art mechanisch eingemengt sein mussten. Bisweilen geschieht es, dass die Abdunstung von einer wirklichen Secretion auf der Blatt-Obersläche begleitet ist, indem das Wasser wegdunstet und die festen Stoffe auf der Oberfläche zurückläst; von dieser Natur ist der sogenannte Honigthau, welcher eine krankhafte Erscheinung ist, und die Ueberzüge von kohlensaurem Kalk, die sich bisweilen auf den Blättern gewisser Pflanzen bilden. Guettard, Duhamel und Bonnet haben gezeigt, dass die obere Seite der Blätter leichter das abdunstende Wasser von sich lässt; als die untere, und indem sie die obere

Seite der Blätter firnissten, unterbrachen sie größtentheils diese Abdunstung.

Die Abdunstung nimmt gegen den Herbst zu immed mehr ab, die Blätter bekommen eine größere Festigkeits ihr Gewebe wird härter und trockner, und sie kommen, ehe sie abfallen, in einen dem Alter der Thiere nicht, und ähnlichen Zustand.

2) Die lebende Masse der Blätter übt auf die umgebende Luft einen höchst bemerklichen Einflus aus, der darin besteht, dass sie am Tage, oder so lange sie vom Lichte getroffen werden, die Kohlensäure in der Luft auf die Weise zersetzen, dass der Kohlenstoff mit einer gewissen Portion ihres Sauerstoffs sich mit der Pflanze vereinigt, und der größte Theil des Sauerstoffs gasförmig in der Luft bleibt; aber in der Nacht und im Dunkeln verwandeln sie einen Theil des Squerstoffgases der Luft in Kohlensäuregas, jedoch in einem geringeren Verhältnisse, als dem Kohlenstoff entspricht, welchen sie am. Tage absorbirten, und saugen eine Portion Sauerstoff auf, welche sie beim Sonnenlichte des folgenden Tages wieder von sich geben. Je länger die Pflanzen den Einfluss des Lichts genießen, um so mehr Kohlenstoff nehmen sie aus der Luft auf, und je kürzer die Nacht ist, um so weniger Kohlenstoff geben sie während der dunkeln Zeit wieder an die Luft zurück, und um so schneller geht die Vegetation vor sich. Deshalb gehen alle Prozesse des Pflanzenlebens im Norden mit einer Schnelligkeit vor sich, wie man sie in wärmeren Ländern, wo die Länge des Tages die der Nacht wenig übertrifft, nicht kennt. Bei der. nördlichen Mitternachtsonne durchläuft das Pflanzenleben in sechs Wochen dieselben Perioden, wozu es im schönen Italien 4 bis 5 Monate bedarf.

Priestley bemerkte zuerst (im J. 1771) die Eigenschaft der Pflanzen, verdorbene Luft zu verbessern. Er ließ ein Wachslicht in abgeschlossener Luft brennen, bis das Licht verlosch. Dann brachte er einen Stock von Mentha in diese Luft und ließ sie darin 10 Tage langwachsen, worauf er fand, daß das Licht wieder sehr gut

in dieser Luft brannte. Aber man verstand nicht sogleich, was dieser Versuch zu bedeuten hatte. Man erfuhr nachher, dass Pflanzen in einer Atmosphäre von blos Kohlensäure sterben, dass aber eine geringe Beimischung derselben zur Luft auf eine sehr ausgezeichnete Art zum Gedeihen der Pflanze beitrage. Ingenhouss bemerkte zuerst, dass die Blätter das Vermögen besitzen, die Luft zu verbessern, und dass sie diese Wirkung nur so lange äuserten, als sie dem Einflusse der Sonnenstrahlen ausgesetzt waren. Er brachte Pflanzen in mit Wasser gefüllte Glasgefäße, und fand, dass sie Sauerstoffgas entwickelten, als sie in die Sonne gestellt wurden. Die Beschaffenheit des Wassers war hierbei nicht gleichgültig. In gekochtem Wasser gaben sie kein Gas, in Flusswasser sehr wenig, und in Brunnenwasser am meisten. Sennebier bewies, dass diese Erscheinung von der Zersetzung der Kohlensäure herrührte. Er imprägnirte ein Wasser, worin Pflanzen keine Spur von Sauerstoffgas entwickelten, mit Kohlensäuregas, und von nun an wurde Sauerstoffgas in Menge entwickelt. Als keins mehr erhalten wurde, fand sich das Wasser frei von Kohlensäure, und als mehr davon zugesetzt wurde, fing eine neue Entwickelung von Sauerstoffgas an. Dieser Gegenstand ist zuletzt durch Th. de Saussure's Versuche zu völliger Gewissheit gebracht worden, und ich will das Entscheidenste davon mit seinen eigenen Worten anführen:

"Ich setzte, sagt er, eine künstliche Atmosphäre aus 290 Cub. Centimeter von einer atmospärischen Luft zusammen, in welcher das Eudiometer 21 Procent Sauerstoffgas anzeigte, zu welcher Luft Kohlensäuregas gemischt wurde, so daß dann Kalkwasser darin 7½ Procent Kohlensäure anzeigte. Dieses Luftgemenge war in einer Glasglocke enthalten und durch Quecksilber gesperrt, das mit einer dünnen Lage von Wasser bedeckt war, um die schädliche Wirkung auf die Pflauzen zu verhindern, welche sich immer zeigt, wenn die sie umgebende Luft unmittelbar von Quecksilber berührt wird."

"Unter diesen Recipienten brachte ich 7 Stöcke von

Vinca pervinca, wovon jeder 2 Decimeter Höhe hatte, und die alle zusammen einen Raum von 10 Cub. Decimeter einnahmen. Ihre Wurzeln waren in ein besonderes Gefäls gesetzt, welches 15 Cub. Centimeter Wasser enthielt. Dieser Apparat wurde 6 Tage hinter einander dem unmittelbaren Einfluss der Sonnenstrahlen von 5 bis 11 Uhr Morgens ausgesetzt. Am 7. Tage wurden die Pflanzen herausgenommen, die keine sichtbare Veränderung erlitten hatten. Das Volum der Luft war unverändert, so viel man bei Anwendung einer Glasglocke beurtheilen kann, welche 13 Centimeter Durchmesser hat und worin daher eine Veränderung, welche unter 20 Cub. Centimeter geht, schwer zu bemerken ist; aber größer kann der Fehler wenigstens nicht sein. Kalkwasser zeigte keine Spur mehr von Kohlensäure in dieser Luft an, und das Eudiometer bestimmte den Sauerstoffgehalt zu 24½ Proc.«

"Neben dem eben beschriebenen Apparat stand ein anderer, ganz gleich beschaffener, der eben so viel Stöcke einschloß, worin aber die Luft nicht mit Kohlensäure vermischt war. Als diese Luft nach Verlauf derselben Zeit geprüft wurde, fand sie sich hinsichtlich der Reinheit und des Volums nicht im Mindesten verändert."

"Aus dem, was ich über die Zusammensetzung der künstlichen Atmosphäre angeführt habe, geht hervor; daß sie vor Anfang des Versuchs enthielt:

4199	Cub.	Centimeter	Stickgas
1116	-	•	Sauerstoffgas
431		******	Kohlensäuregas
5746			

aber nachdem sie die Pflanzen verändert hatten:

4338 Cub. Centimeter Stickgas

1408 — — Sauerstoffgas

0 — Kohlensäuregas

5746

"Die eingesetzten Stöcke hatten folglich 431 Cub. Centimeter Kohlensäuregas fortgenommen. Hätten sie daraus allen Sauerstoff entbunden, so würde das Volum des Kohlensäuregases von einem gleichen Volum Sauerstoff-

as ersetzt worden sein; sie haben aber nicht mehr als 92 Cub. Centimeter von letzterem entbunden. Die sehnden 139 Cub. Centimeter Sauerstoffgas haben sie solg-ich assimilirt, während sie statt dessen 139 Cub. Centimeter Stickgas entwickelt haben.

"Ein vergleichender Versuch hat gezeigt, dass die Stöcke von Vinca pervinca vor dem Versuch in gerocknetem Zustand 2,707 Gramm gewogen, und bei der rocknen Destillation 0,528 Gramm Kohle gegeben haben würden; aber nach beendigter Vegetation in der kohleniurehaltigeren Lust gaben sie bei der trocknen Destillation 0,649 Gramm Kohle, so dass 0,120 Gramm Kohlentoff aus der Lust aufgenommen worden sind. Ich habe migleiche Weise die anderen 7 Stöcke, welche in der tohlensäurefreien Lust standen, verkohlt, und habe gemen, dass ihr Kohlenstoffgehalt eher ab- als zugenommen hat. So weit de Saussure.

Seine Versuche haben ferner gezeigt, dass Pflanzen in einer von Kohlensäuregas freien Atmosphäre nicht treiben, wenn sie vom Sonnenlichte getroffen werden. In den Nächten geben sie Kohlensäuregas aus, welches am Tage wieder zersetzt wird, und auf diese Art fahren sie wohl noch einige Zeit zu leben fort; wird aber in den Recipienten etwas ungelöschter Kalk gebracht, wovon die Kohlensäure absorbirt wird, so verwelken sie nach einigen Tagen, und ihre Blätter fallen zusammen. Dagegen aber werden die Resultate im Dunkeln ganz entgegengesetzt. Die Pflanzen fahren nicht allein fort, in einer, mit Kalk von Kohlensäure befreiten, Luft zu gedeihen, sondern sie erhalten sich auch viel frischer, als wenn das Kohlensäuregas darin gelassen wird. Er fand ferner, dass das Kohlensäuregas, so heilsam es auch beim Einflusse des Lichtes für die Pflanzen ist, wenn es in geringer Menge der Lust beigemischt ist, schädlich wird, wenn es in grober Menge vorhanden ist. Junge Pflanzen von gewöhnlichen Erbsen (Pisum sativum) verwelkten sogleich in reinem Kohlensäuregas, und sogar in einem Gemenge von einem Theil Luft mit 2 Theilen Kohlensäuregas. Sie verwelkten nach einer Woche in einem Gemenge von g chen Theilen atmosphärischer Luft und Kohlensäureg Enthielt die Luft Kohlensäuregas, so wuchsen sie gefähr so wie in gewöhnlicher atmosphärischer Luft, v aber die Luft, in der sie eingeschlossen waren, nur Kohlensäuregas vermischt, so wuchsen sie bedeute schneller als in der Luft, ungefähr wie 11:8.

Wir haben aus den erwähnten Versuchen de Sai sure's gesehen, dass die Pflanzen mit dem Kohlens aus der Kohlensäure Sauerstoffgas absorbiren; sie abs biren dasselbe aber auch aus einer nicht kohlensäureha gen-Atmosphäre. Diess findet besonders im Dunkeln st Legt man frische, eben abgepflückte Blätter unter e mit atmosphärischer Luft gefüllte Glocke und lässt sie e Nacht hindurch darin, so findet man, dass sie eine P tion Sauerstoffgas absorbirt und einen anderen Theil Kohlensäuregas verwandelt haben. Setzt man sie nach einige Stunden lang dem Sonnenlichte aus, so nehmen ihren Kohlenstoff wieder auf, und alles verschwunde Säuerstoffgas kommt allmählich wieder, so dass die I wieder die Beschaffenheit, wie vor dem Versuche, nimmt. Nimmt man zu diesem Versuche Blätter von s saftigen Pslanzen, und die ein zähes Leben haben, z. Cactus opuntia, so geben diese kein Kohlensäuregas sondern saugen nur Sauerstoffgas ein und geben es w der ab, was mehrere Male mit demselben Blatte wied holt werden kann. De Saussure nennt diese Ersch nung die Inspiration und Exspiration der Pflanzen. lies die eingeschlossenen Cactusblätter 30 bis 40 Stund lang im Dunkeln stehen, um diese Inspiration bis z hochsten Grade zu bringen, was, wie er fand, das 14fac ihres Volums Sauerstoffgas war. (Ließ er sie noch li ger, so fing ein anderer Prozess einzutreten an, wobei c Cactus den übrigen Sauerstoff der Luft in Kohlensäure, verwändelte und zuletzt starb.) Das absorbirte Sauersto ges konnte weder unter der Luftpumpe noch durch Wän ausgezogen werden, nur das Sonnenlicht kann dassel wiederum hervorrufen.

Die Bigenschaft der Blätter das Kohlensauregas zu rsetzen, die Luft zu verbessern, und dennoch Sauerstoff musaugen, ist sehr missverstanden worden, durch die ersuche, dass man Pflanzen einer Atmosphäre aussetzt; e keine Kohlensäure enthält; da entwickelt sich kein merstoffgas, und, wie wir aus dem Vorhergehenden geben haben, wird der Luft am Tage immer wieder der werstoff zurückgegeben, welcher in der Nacht aufgesom worde. Mehrere Chemiker haben; indem sie dieses esultat erhielten, die Eigenschaft der Pflanzen, Saueroffgas sowohl zu entwickeln als zu absorbiren, geläugnet. liese Erscheinungen finden nur auf Kosten des Kohleniuregases statt, und zwar so, als ob micht allein der Kohnstoff von der Pflanze aufgenommen würde, sondern als b eine Verbindung von Kohlenstoff mit Sauerstoff in inem weit geringeren Verhältnisse als in der Kohleniure absorbirt würde. Wenn die von Saussure angeibrten Versuche mit Vinca pervinca hinsichtlich der roportionen als einigermalsen genati angesehen werden onnen, so hatte bei denselben der Kohlenstoff in der Hanze I von dem Sauerstoff, welchen er im Kohlensäuegas enthielt, mit sich geführt.

Im Uebrigen variiren diese Verhältnisse im Grade ehr stark nach ungleichen Pflanzen, ungleicher Jahreszeit, lageszeit, und dem mehr oder weniger gesunden Zustand der einzelnen Individuen von derselben Species. Saftige med in feuchter Erde gezogene Pflanzen absorbiren im Dunkeln weniger Sauerstoffgas als andere; beständig grütende Bäume weniger, als diejenigen, deren Blätter jährlich abfallen. Im Allgemeinen ist die Menge von absorbirem Sauerstoff größer im Frühling als im Herbst. De Saussure hat hierüber eine Menge von Versuchen besonders angestellt, deren einzelne Resultate jedoch mehr meinzelnen Geschichte einer jeden Pflanze, als zur allgemeinen Darstellung der Lehre davon gehören.

Sowohl die Absorbtion des Sauerstoffgases im Dunkeln, als die Zersetzung der Kohlensäure im Tageslichte, geschieht durch eine eigene organische Bildung im Laube,

welche nicht in der äußersten Bedeckung der Blätter besteht, sondern zunächst darunter liegt. So lange ein Blatt ganz ist, oder selbst, wenn ein frisches Blatt in Stücke zerschnitten wird, findet diese Wirkung statt; wird es aber zerstoßen, so daß die Organisation zerstört wird, so wird kein Sauerstoffgas mehr im Dunkeln absorbirt, und das Kohlensäuregas nicht mehr im Tageslichte zersetzt, sondern es verwandelt die vegetabilische Masse nur einen kleinen Theil vom Sauerstoff der Luft in Kohlensäure, wie alle todte organische Materien. Dagegen hat man gefunden, dass nur grüne Theile der Pflanzen diese Rigenschaften haben, aber weder Wurzeln, Holz, Splint, noch Blumenblätter sie besitzen.

Sauerstoffgas allein hat einen weniger heilsamen Ein-Auß auf Pflanzen im Schatten oder im Dunkeln. Im Lichte treiben sie gleich gut darin, ungefähr wie in atmosphärischer Luft. Stickgas wird von den Pflanzen nie absorhirt, es scheint keinen Einfluß auf sie auszuüben, und wenn sie nach und nach in einer Atmosphäre von reinem Stickgas ausgehen, so ist es nur aus Mangel an Sauerstoff und Kohlensäure. Wasserstoffgas und Kohlenoxydgas verhalten sich wie Stickgas.

Diess sind die Veränderungen, welche von den Wirkungen des Pflanzenlebens auf die Luft hervorgebracht werden, wenn sie mit den grünen Theilen der Pflanzen in Berührung kommt. Aber welche sind die Veränderungen, welche hierbei in diesen Pflanzentheilen selbst entstehen? Bilden sich hierbei neue Pflanzenstoffe? Und wohin kommen sie? Man sieht aus dem Vorhergehenden, dass der durch Abdunstung im Blatte concentrirte Pflanzensaft nun hinsichtlich seiner Zusammensetzung verändert wird, und dass diese Veränderung hauptsächlich zur Ausbildung der ganzen Pflanze beiträgt. Die hier ausgebildeten Stoffe bleiben also nicht im Blatte. Bei der Dissection des letzteren findet man Kanäle, welche in die Pslanze und ihren Splint übergehen, durch welche, nach Knight's Meinung, der concentrirte und ausgearbeitete Saft vom Laube in die übrige Pflanze zurückgeführt wird,

kelung der grünen Farbe beschleunigt. In genhouss d, dass das Grün in einer wasserstoffgashaltigen Lust leutend dunkler wird, und Sennebier hat gezeigt, is sie dadurch auch im Dunkeln einen deutlichen Stich Grüne annehmen. v. Humboldt fand, dass in eine wasserstoffgashaltigen Atmosphäre in dem beständigen mkel der Gruben verschiedene Grasarten von den Genlechtern Poa und Plantago, Trifolium arvense, Cheinatus cheiri u. a. grüne Farbe bekommen. — Was die emische Natur des grünen Farbstoffes betrifft, so werde h später etwas mehr darüber anführen.

Ehe ich die Blätter verlasse, will ich auch ihre igenschaft, die mit denselben in Berührung kommenen Flüssigkeiten einzusaugen, erwähnen. Bonnet fand, als sie, mit der einen Seite auf Wasser gelegt, nicht lien selbst zu leben fortfahren, sondern daß sie auch ise Aeste oder Zweige, woran sie sitzen, unterhalten ihnen. Er fand aber, daß nicht beide Seiten dieses Vernögen in gleichem Grade besitzen, daß im Allgemeiten bei den Blättern der Bäume und Sträucher dieses Vernögen der unteren Seite zukommt, bei anderen aber, ist den Erdäpfeln, vorzüglich der oberen Seite. Hierte folgt, daß Regen und Thau zur Auffrischung durch Absorbtion der Blätter bedeutend beitragen können.

Eben so ausgezeichnet, wie auf die umgebende Luft der Einflus der Blätter ist, ist auch der der Blumenkronen. De Saussure hat gefunden, dass sie alle
kwerstoff absorbiren, und dass sie, in einer Portion Luft
gelasen, welche ungefähr das 200 fache von ihrem Volum
kwägt, das 5 bis 10 fache ihres Volums Sauerstoffgas in
M Stunden in Kohlensäuregas umwandeln, und im Allmeinen weit mehr als grüne Blätter in gleicher Zeit im
Dmkeln erzeugen. Ungleiche Species wirken dabei ungeich stark. Lamarck, Sennebier und Hubert hahan bemerkt, dass verschiedene Species von Arum, wähmed des thätigen Zustandes der Befruchtungswerkzeuge,
m so viel wärmer als die umgebende Luft werden, dass
micht allein mit dem Thermometer, sondern auch durch

# 208 Wärme durch d. Geschlechtsverrichtung d. Pfl.

das Gefühl zu entdecken ist. Saussure brachte eine Büthe von einer Arumspecies, welche sich in diesem Erwärmungszustande befand, in eine Glasglocke, welche das 166 fache ihres Volums atmosphärische Luft enthielt; wenige Augenblicke nach ihrem Einbringen unter die Glocke, beschlug sich das Glas inwendig mit einem Thau von der Ausdunstung der warmen Blume, und nach 24 Stunden fand sich in der Luft nicht mehr als 1 Procent Sauerstoffgas, alles Uebrige war in Kohlensäuregas verwandelt. Als er nachher Theile von in diesem Zustande befindlichen Blumen hineinbrachte, fand er, dass diese chemische Thätigkeit hauptsächlich den Geschlechstheilen angehört, und durch Versuche mit einer Menge anderer Blüthen fand er, dass sie sich während der Befruchtungperiode einen halben bis einen ganzen Grad wärmer erhalten, als die umgebende Luft ist. Gewöhnlich ist indessen die Wärme-Entwickelung dabei so schwach, daß man nur durch die größere Kohlensäuregas-Bildung während dieser Periode darauf schließen kann. Mitunter gehört die Erscheinung mehr den männlichen als den weiblichen Blüthen und ihren Theilen an, bisweilen ist es umgekehrt. Doppelte Blüthen verzehren weniger Sauerstoffgas und dauern länger, als einfache, und wahrscheinlich ist die schnelle Zerstörung, welche die Blüthen vieler Pflanzen bei diesem Prozess erleiden, eine Folge dieses großen Verlustes an Kohlenstoff. Ob die Wärme-Entwickelung eine unmittelbare Folge der Kohlensäure-Bildung oder ein Product eines zugleich vor sich gehenden organischen Prozesses, wie bei den Thieren, ist, kann nicht entschieden werden; aber de Saussure fand, daß gewisse Blüthen eine höhere Temperatur hatten, als andere, welche dessen ungeachtet in gleicher Zeit ein grösseres Quantum Kohlensäuregas bildeten.

Früchte verändern, während ihres grünen Zustandes, die Luft auf dieselbe Art, wie die Blätter; aber de Saussure fand, dass die sehr unreisen dabei oft eine Portion Sauerstoff aufsaugen und zurückbehalten, und er scheint geneigt zu sein, hiervon die Menge freier Säure

skuleiten, welche sich in unreisen Früchten bildet. Bérard fand, dass diese Veränderung der Luft auch mit abgepflückten Früchten, die durch Liegen reifen, statt findet. Wird eine abgepflückte, noch nicht ganz reife Frucht in den lustleeren Raum eingeschlossen, so reift sie nicht, selbst nicht in einer Zeit von einigen Monaten, sobald sie sher herausgenommen wird, wirkt sie auf die Luft ein and reift. Dasselbe geschieht in Luft, welche keinen Sauerstoff enthält, eben so gut, wie im luftleeren Raum, so daß Ausschluß des Sauerstoffs bier die Hauptsache ist. Bérard hat gezeigt, dass Früchte wenigstens 2 bis 3 Monate lang in einem Glasgefälse aufbewahrt werden könam, auf dessen Boden man ein feuchtes, zusammengerie-Gemenge von Kalkhydrat und schwefelsaurem Bismoxydul gelegt hat, das so bedeckt ist, dass es die Frucht sicht berührt, worauf man das Gefäls verschlossen hat. Der von der Kalkerde abgeschiedene Eisenoxydul hat bald allen Sauerstoff absorbirt, und die Veränderung der Brücke wird unterbrochen. Pfirsiche, Pflaumen, Apriko-M, Kirschen können einen, aber Aepfel und Birnen drei Monate lang aufbewahrt werden. Nach dieser Zeit werie sauer und bekommen einen unangenehmen Gethuck. Früchte, welche in der Luft anfangen zu fauh, sahren sort sie auf gleiche Weise zu verändern wie wor; aber zuletzt hauchen sie Kohlensäuregas vom eige-Kohlenstoff und Sauerstoff aus, und vergrößern dann Volum der Luft. — Die Früchte bestehen gewöhnaus einem zelligen Gewebe, welches, mit Ausnahme Kerne, nur 2 bis 4 Procent vom Gewicht der Masse macht, und in welchem ein Saft eingeschlossen ist, der Lucker, Aepfelsäure und Eiwis ist. Wenn die Frucht reift, nachdem sie vom Baume benommen ist, so vermindert sich das zellige Gewebe, nimmt die Menge des Gummi's und Zuckers zu, es water Wasser ab, und der Saft concentrirt sich. Reift Frucht am Baume, so geschieht dieselbe Veränderung, unter Zusluss von neuem Sast, der auf Kosten der Let verändert wird; dadurch gewinnt die Frucht am III. 14

Baume während des Reifens sowohl an Gewicht als an Volum, wovon das Entgegengesetzte bei den abgepflückten statt findet. In einer vollkommen reifen Frucht, d. h. welche ihren höchsten Zuckergehalt hat, wird dann der Zucker gemeinschaftlich mit dem zelligen Gewebe verändert; ersterer wird durch eine Art Gährung unter Entwickelung von Kohlensäuregas zerstört, während das letztere braun wird und seinen Zusammenhang verliert. Zugleich dunstet Wasser ab, und es vermindert sich das Volum der Frucht, wodurch sie runzlich wird.

Aus dem Vorhergehenden haben wir gesehen, wie sich die Pflanzen zwei der unorganischen Elemente, woraus sie zusammengesetzt sind, nämlich Kohlenstoff und Sauerstoff, zueignen. Wir haben aber nicht gefunden, woher sie den Wasserstoff nehmen und den Stickstoff, welchen gewisse ihrer Bestandtheile in bemerklicher Menge enthalten. Man hat viel über die Frage nachgedacht, ob Wasser auf die Art zersetzt werde, dass sein Wasserstoff in die ternären Verbindungen eingehen kann. jedoch nach dem, was wir bis jetzt erfahren haben, nicht wahrscheinlich; entweder würde sich der Wasserstoff mit der Pflanze vereinigen und Sauerstoff abgeschieden werden, oder es würde das Wasser sich gänzlich mit dem Kohlenstoff zu ternären Verbindungen vereinigen. Ersteres scheint nicht der Fall zu sein, weil die Pflanzen in einer bloß feuchten Luft, die keine Kohlensäure enthält, kein Sauerstoffgas entwickeln. Es bleibt nun übrig zu untersuchen, ob Kohlensäuregas und Wassergas gemeinschaftlich zersetzt werden, so dass der Sauerstoff, welchen man allein von dem Kohlensäuregas berrührend glaubte, theils von der Kohlensäure und theils vom Wasser entwickelt worden ist, wodurch jedes Blatt sich aus der feuchten, kohlensäurehaltigen Luft Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff in dem zu seiner Organisation nöthigen Verhältnisse zueignen würde. Diess lässt sich aber wahrscheinlich nicht beweisen, denn die Versuche können nicht so angestellt werden, dass ihr Resultat entscheidend ausfällt. Man könnte z. B. fragen, ob in wasserfreier Luft das Kohlensäuregas von den Pflanzen unzersetzt bleibe, so wie Wassergas in einer kohlensäurefreien Luft; aber eine wasserfreie Luft um eine lebende Pflanze ist eine Unmöglichkeit. — Das letztere dagegen, dass das Wasser gänzlich in Verbindung mit dem Kohlenstoff ternäre Verbindungen bilde, ist offenbar unrichtig, weil der kleinste Theil der Pflanzenstoffe Wasserstoff und Sauerstoff in gleichem Verhältnis wie im Wasser enthält; in den meisten ist der Wasserstoff im Ueberschus, und in sehr wenigen überwiegt das Verhältnis des Sauerstoffs das des Wasserstoffs.

Auf gleiche Weise wissen wir nicht, woher der Stickstoffgehalt in den Pflanzen kommt; man hat nicht finden können, dass sie ihn aus der Lust ausnehmen; es bleibt daher für diese Bestandtheile nur übrig, dass sie die Pflanzen aus dem mit der Erde vermischten Moder (Humus) erhalten, welcher die Ueberreste anderer zerstörter organischer Stoffe ausmacht. Man glaubte lange, das bloße Wasser sei das Nahrungsmittel der Pflanzen, weil Saamen und Zwiebeln ohne andere flüssige Nahrung als Wasser wachsen und Blüthen treiben können. Man findet wirklich, dass die Pslanze bis zum Blühen kommt, so wie aber die Geschlechts-Verrichtungen beginnen, verwelkt sie, ohne Saamen bilden zu können. Als man den Saamen und die Zwiebeln, von denen solche Pflanzen ausgeschlagen waren, wog, fand man, dass die feste Masse der ausgebildeten Pslanze nach dem Trocknen weniger wog, als die trocknen Saamen oder Zwiebeln, von denen sie ausgeschlagen war, so dass Wachsthum eigentlich auf einer Umsetzung der Bestandtheile der Saamen und Zwiebeln, neben dem aus der Luft aufgenommenen Zuschuss von Kohlenstoff und Sauerstoff, beruht hat. Im Zusammenhang hiermit steht auch im Allgemeinen die Erfahrung der Landwirthe, dass auf Ackererde gezogene PHanzen, wenn sie abgenommen werden, ehe sie in Saamen oder Frucht gehen, die Erde nicht ausmagern, dass sie aber einen guten Theil der durch's Düngen gewonnenen Fruchtbarkeit der Erde wegnehmen, wenn sie in Saamen gehen — ein Gegenstand, auf den ich beiten Lehre von der Ackererde zurückkommen werde.

Es ist lange eine Frage gewesen, ob die Erschei gen des Pflanzenlebens im Allgemeinen von einer hung der Temperatur begleitet sind. Man hat sich d Thermometer-Versuche zu überzeugen gesucht, daß Bäume in ihrer Masse einige Grade höhere Tempe behalten, als die umgebende Luft hat; die Resultate aber so veränderlich gewesen, dass man mit Grund Temperatur-Unterschiede von dem Umstande abgel hat, dass das Holz langsamer die Temperatur der in ren Lust annimmt, und man also, wenn sich diese ändert, die innere Masse des Baumes bisweilen wärmer, bisweilen etwas kälter als die Luft außen finden wird. De Saussure hat mit großer Wahrsch lichkeit vermuthet, dass Absorbtion von Sauerstoffgas de die grünen Theile der Pflanzen, wie bei den Thie eine Ursache von Wärme-Vertheilung sein könne, gewiss kann es ihr nicht zugerechnet werden, weil sie leicht von dem dünnen Blatte durch die umgebende Na luft wggenommen wird. Der einzige Fall, wobei Wärme-Entwickelung mit einiger Sicherheit bekannt ist bei dem Befruchtungs-Prozesse, wie ich oben erwäl habe, und hierbei entwickelt sich Wärme bisweilen Menge. Hubert hat gefunden, dass die Blüthen Arum cardifolium, in dem Augenblick, wo sie sich nen, eine so starke Wärme entwickeln, dass 12 solch um eine Thermometerkugel gestellter Blumen die Tem ratur von +26 bis +62° erhöhten.

Es ist allgemein bekannt, dass die Pflanzen kein Grühl und keine Bewegung haben. Einige scheinen gleich wohl mit beiden begabt zu sein, z. B. Mimosa sensitive Hedysarum gyrans, Dionea muscipula u. m. a., sehr viele Pflanzen verändern ihre Stellung nach der geszeit. Sehr viele Pflanzen ziehen ihre Blätter zusammen schließen ihre Blumen, verändern ihre Stellung am Abendund gehen wieder auf beim Erscheinen der Morgensonnen Dieß nannte Linné den Schlaf der Pflanzen. Man bei

zu einem Blumen-Horologium angewendet \*). Es int wenigstens ein Theil dieser Bewegungen eine Wirder Luft-Feuchtigkeit am Abend zu sein, wobei die unstung von der Obersläche der Pslanze aushört und Theile mehr mit Sast erfüllt werden; und sie treffen er auf gleiche Weise bei Regen ein, so dass man das belten verschiedener Pflanzen als Wetter-Prophezeiung 1628. — Pflanzen, welche in wenig erhellten Räumen en, wenden sich immer nach der Oeffnung, durch the das Licht eindringt, was man davon abgeleitet das das wärmeerregende Vermögen des Lichts die ern auf dieser Seite durch eine stärkere Abdunstung kirst; eine Erklärung, die wohl nicht richtig sein da sonst in nördlichen Climaten alle Pflanzen Süden gebogen sein müssten; dagegen sieht man, bei einzeln stehenden Bäumen die Entwickelung der te in der Krone auf der südlichen Seite üppiger ist, anf der nördlichen. Verschiedene Pslanzen sind mit ranbenförmig gewundenen Fäden, (cirrhus) verseh, womit sie nahestehende Gegenstände umfassen und h daran festhalten. Man hat diese Windungen ebenb der Wirkung des Lichts zugeschrieben, wiewohl diess r weniger leicht einzusehen ist.

Die grünen Theile der Pflanzen sterben jährlich ab, s in den gemässigten und kalten Zonen bei Annäheng des Winters eintrifft. Das durch den Frost erstarrte 'asser zerreisst durch die Ausdehnung des Eises die ornischen Gebilde, welche beim nachherigen Schmelzen Bises zu einer weichen Masse herunterfallen, wele bald die Farbe verändert und zerstört zu werden Hangt.

Die Bäume lassen ihre Blätter fallen, welche sich gede an der Vereinigung des Blattstieles mit den Zweien von denselben ablösen, und verändern bisweilen zuer ihre Farbe in Gelb, Rothgelb oder Roth. Bei allen

<sup>&#</sup>x27;) Vergl. Hoffberg's inledning till vextrikets kännedom (Einleitung zur Kenntniss des Pflanzenreichs) 3 Uppl. p. 43.

denjenigen Pflanzen, welche vor Annäherung des Had stes reife Saamen gegeben haben, stirbt der ganze mengebende Stengel ab und trocknet aus, indem die men reif wurden, und das Saamentragen ist dabei so stimmt die Ursache der Vertrocknung des Stengels, Pflanzen mit jährlicher Wurzel (d. h. welche jährlich gehen) mehrere Jahre lang am Leben erhalten werde können, wenn man immer den Stengel abschneidet, er in Blüthe geht, worauf die Wurzel nach und mit einen neuen treibt. Man hat sogar hiervon in der Land wirthschaft Vortheil gezogen, indem man z. B. Winter Roggen so früh säet, dass er noch vor dem Herbste di fette Grasmasse giebt, die man abmähet, um sie als A ter zu benutzen, und das nachher Aufwachsende im näc sten Jahre in Saamen gehen läßt. Was das Alter d vieljährigen Pflanzen betrifft, so weiß man nichts mit ! cherheit darüber. Bei den Sträuchern sterben alte Wi zeln und Stämme, während aus ihnen ausgeschossene ne Wurzeln und Stämme zu leben fortfahren. Hohe Bäu sterben selten an Alter; sieht man einen vertrocknet Baum, so ist er gewöhnlich in Folge von Zufälligkeit ausgegangen. Die Bäume nehmen beständig an Dicke : aber bei einem gewissen Alter stirbt und fault der Ka und diess nimmt beständig zu, bis dass zuletzt nur zunächst der Rinde sitzende Holz frisch ist, wo dann ( Baum gewöhnlich durch Stürme abgebrochen und um worfen wird, und ausgeht.

## · Nähere Bestandtheile der Pflanzen.

Die Anzahl der einzelnen, in dem Psianzenreich bildeten Stoffe ist sehr groß; der größte Theil davon vielleicht noch unbekannt. Die im Thierreiche erzeug Stoffe sind dagegen bei weitem nicht so mannigsal Gewisse Stoffe sind allen Psianzen gemeinschaftlich, t scheinen das Material zu sein, woraus die anderen na her bereitet werden sollen. Solche sind Zucker, Gum

Stärke, einige Säuren, der grüne Farbstoff der Blätter u. s. w., wiewohl auch diese bisweilen bei ungleichen Geschlechtern veränderlich sind. Einige Stoffe sind gewissen natürlichen Ordnungen eigenthümlich, andere gewissen Geschlechtern, und seltener ist ein Pflanzenstoff blos einer einzigen Species eigenthümlich. Ich habe in dem Vorhergehenden erwähnt, dass die näheren Bestandtheile der Pflanzen, z. B. Zucker, fette Oele, flüchtige Oele, für sich eigene Genera ausmachen, in welchen sich mehrere Species finden; z. B. von Zucker kennen wir den Rohr-, Trauben-, Manna- und noch mehrere Arten von Zucker; von fetten Oelen ist die Anzahl der Arten noch größer. Es ist noch nicht möglich, durch Versuche mit voller Gewissheit auszumitteln, ob diese ungleichen Species von einer und derselben Art Stoffen von der Ungleichbeit in den Proportionen ihrer Elemente herrühren, oder ob sie vielleicht von einer größeren oder kleineren Menge fremder Körper herrühren, die innig mit dem gemeinschaftlichen, allen Species gleichen Hauptstoffe verbunden sind, wie es durch Chevreul's Versuche höchst wahrscheinlich geworden ist, dass der Gerbstoff aus einem eigenen, mit einer Säure verbundenen Extract besteht, welche erstere bald die eine, bald die andere sein kann, und am häufigsten Galläpfelsäure ist. Dieses Verhältniss zur völligen Gewissheit ausgemacht zu haben, wäre für die Pflanzenchemie, zumal für die Lehre von der atomistischen Zusammensetzung der Stoffe, von der höchsten Wichtigkeit, und ich werde später darauf zurückkommen.

Die Ordnung, in welcher die Pflanzenstoffe abgehandelt werden, kann gleichgültig sein, wenn sie nur auf ein Prinzip gegründet ist. Das Richtigste wäre wohl, zuerst solche Stoffe abzuhandeln, welche allen Pflanzen gemein sind, darauf solche, welche größeren oder kleineren Pflanzengruppen angehören, und zuletzt diejenigen, welche nur einzelnen Species zukommen; so lange aber nicht die Art, wie die specielleren Stoffe aus den allgemeineren gebildet werden, bekannt ist, bleibt eine solche Eintheilung ohne besonderen Vortheil. Um die elektro-

chemische Ordnung zu befolgen, welche für die Ausstellung der unorganischen Natur vielleicht das einzige richt tige Prinzip ist, wiewohl sie weniger leicht auf die onganische anwendbar ist, will ich die Pflanzenstoffe in drei Hauptklassen eintheilen: saure, basische und ind differente.

Unter der ersten Klasse, oder den sauren, verstent ich solche, welche auf blaue Pflanzenfarben sauer regteren, mehr oder weniger deutlich sauer schmecken, mit Salzbasen unorganischen Ursprungs neutrale Salze bladen, also mit einem Wort Pflanzensäuren.

Die zweite Klasse, oder die basischen Pflansenstoffe, umfast die sogenannten Pflanzenalkalien, oder richt tiger, die vegetabilischen Salzbasen, welche erst seit 1816 entdeckt wurden, und wovon wir also wahrscheinlich met erst eine sehr geringe Anzahl kennen, im Vergleich mit allen, welche existiren, und die mit der Zeit wahrscheinlich entdeckt werden.

Die dritte Klasse, oder die indifferenten, ist die größte. Sie begreift alle solche Stoffe, welche nicht deut lich sauer oder basisch sind. Es fehlt ihnen dessen met geachtet nicht die Verwandtschaft zu stärkeren Säuren und Basen, sie heben aber nicht durch die Vereinigung mit diesen ihre Eigenschaften als Säure oder als Salzbasis auf Zu dieser Klasse gehören Zucker, Gummi, Stärke, Oeleg Indigo u. s. w.

#### 1. Klasse. Pflanzensäuren.

Mehrere Pflanzensäuren sind dem größeren Theile der Pflanzen gemein, z. B. Essigsäure, Aepfelsäure, Citoronsäure u. a. Diese zeichnen sich im Allgemeinen dat durch aus, daß sie starke Säuren, mit einer großen Sättigungscapacität, sind. Andere dagegen gehören nur gewissen Pflanzengeschlechtern an, z. B. die Chinasäure. Freie Pflanzensäuren finden sich meist in Früchten und dem gröberen zelligen Gewebe, welches ihr Fleisch ausmacht, und bisweilen in Pflanzenblättern, die dann von

Natur sind, dass sie jährlich abfallen. Man sindet zegen niemals in Saamen, in Wurzeln oder in herzen Pflanzen. Mit Kalk oder Kali gesättigt, sinn sie in den Pflanzensästen in allen Theilen der n.

e Anzahl dieser Säuren ist sehr groß. Wir kenion mehr als 20 davon, und fast jede gut ausge-Analyse eines zuvor nicht bekannten Pflanzenstoftht uns mit neuen bekannt. Es ist einleuchtend, dem Grade, als die Anzahl derselben zunimmt, eresse der ausführlichen Kenntniss einer jeden einsäure in chemischer Hinsicht vermindert wird, und renn auch alle die Säuren, welche jetzt hinsichter Eigenschaften mehr oder weniger gut unterind, vollständig gekannt wären, eine so ausführschreibung derselben, wie von den unorganischen für den Leser doch nicht von Interesse sein würde. gemeinen Pflanzensäuren dagegen interessiren eben , wie die unorganischen; sie werden, wie diese, nischen Versuchen als Reagentien angewendet, und lze sind oft von einer bedeutenden technischen edicinischen Anwendbarkeit. Ich habe dieselben chon früher abgehandelt. Sie sind: Essigsäure, re, Weinsäure, Citronsäure, Aepfelsäure, Gallre, Benzoësäure. Ich werde mich also hier auf chreibung der weniger allgemeinen Säuren been. Diejenigen Säuren dagegen, welche sich nicht ebildet in der Natur vorfinden, sondern durch Einchemischer Reagentien aus Pflanzenstoffen erzeugt , wie die Talgsäure, Oelsäure, Margarinsäure, Kamre, Korksäure u. a., werde ich bei den Substanandeln, woraus sie entstehen.

### Chinasäure. (Acidum kinicum.)

se Säure wurde von Vauquelin entdeckt. Man gefunden zu haben, dass ein aus der Chinarinde schamps zu Lyon bereitetes Salz die sieberver-

Vauquelin analysirt, welcher es aus Kalkerde in Verbindung mit einer Säure zusammengesetzt fand, welcher er den Namen Acidum kinicum gab. Diese Säure ist wahrscheinlich, außer in der Rinde des Chinabaumes, noch in mehreren anderen Rinden enthalten; ich habe sie im Splinte der Tanne gefunden, und halte es für wahrscheinlich, daß sie ein Bestandtheil des Splintes der meisten Baumarten ist.

Aus der Chinarinde erhält man sie auf folgende Art: Die Rinde wird so lange mit kaltem Wasser ausgezogen, als dieses noch etwas auflöst, worauf die Flüssigkeit sur Extractdicke abgedampft wird. Dieses wird dann mit Alkohol übergossen, welcher eine braune, zähe Materie ungelöst lässt, die man mit Alkohol wohl abwäscht. Man löst sie dann in Wasser auf, filtrirt, dampft zur Consistenz von Syrup ab, und lässt sie an einem warmen Orte eine Woche lang stehen. Während dessen schiesst aus der Auflösung ein bräunliches Salz in tafelförmigen Krystallen an. Die nicht mehr krystallisirende Flüssigkeit wird abgegossen, die Krystalle auf Löschpapier getrocknet und dann umkrystallisirt, bis sie farblos erhalten werden. Diese Krystalle sind chinasaure Kalkerde. Pelletier und Caventou schreiben vor, eine Infusion von China mit kaustischer Talkerde zu kochen, von der man so lange zusetzt, bis die Flüssigkeit die Farbe verloren hat und nur noch gelb ist. Sie wird nun zur Consistens von Syrup abgedampft und einige Tage lang stehen gelassen, wobei sie in körnigen Krystallen anschiesst. Diese werden mit Alkohol ausgezogen, welcher ein fast farbloses Salz von chinasaurer Talkerde ungelöst lässt. Dieses Salz wird in Wasser aufgelöst, die Talkerde mit Kalkerde niedergeschlagen, deren Ueberschuss nachher mit Kohlensäure abgeschieden wird, und das Kalksalz zum Anschiessen abgedampft. Auf diese Art erhält man weit mehr chinasaure Kalkerde als auf die vorige. Zur Gewinnung der Säure aus dem Kalksalze schreibt Vauquelin die Zersetzung mit Oxalsäure vor, von der man so viel zu-

dals die Kalkerde gerade ausgefällt wird. Diels wer, wenn nicht unmöglich. Ich habe diese Säure Weise dargestellt, dass die braune, in Alkohol bliche Substanz, in Wasser aufgelöst, mit frisch Thonerdebydrat vermischt und damit so lange 🛊 wurde, bis die Flüssigkeit fast farblos geworden worauf die Auflösung zum Anschießen abgedampft Das in Wasser aufgelöste Salz wurde mit basisch Brem Bleioxyd zersetzt, und der Niederschlag, welmusch chinasaures Bleioxyd ist, darauf mit Schwepretoffgas zersetzt. Nur auf diese Weise kann men ein, dass die Saure frei von Kali sei, weil das in nauflösliche Salz aus der Chinarinde neben dem eine nicht unbedeutende Portion chinasaures Kali Aus dem Tannensplint wird diese Saure ganz melbe Art, wie aus der Chinarinde erhalten; aber thealz aus jenem hält kein chinasaures Kali, und bat kleinen Ueberschuß an Säure, der mit Ammoniak et werden muss, um eine kleine Menge phosphor-Kalk- und Talkerde abzuscheiden, die darin aufwind; wenn man aber aus der China 21 Procent phol unlöslicher chinasaurer Salze erhält, so erhält pe dem Tannensplint nur ! Procent. Deschamps man erhalte aus 100 Th, Chinarinde bis zu 7 Procreinigtes Salz; ich erhielt indessen daraus zusamsicht mehr als 2 Procent in Alkohol unlöslicher

o mit Wasser verdünnt; dasselbe wird abgedampft, de gewöhnlich gelb wird, und zuletzt einen scharde rein sauren Syrup zurückläßt, aus dem Vau
Marken Krystalle erhielt, als er ihn, eine Woche lang gelassen, schnell umrührte, wobei die Säure in di
Maden Blättern anschoß. Ich habe sie nicht krystal-

th erlaube mir übrigens auf meine vergleichende Untersuchung ir Chinarinde und des Tannenaphutes zu verweisen in Afh. i wit, Kemi och Mineral. III. 347.

lisirt gesehen. Sie ist nicht stüchtig. Bei der tra Destillation giebt sie Wasser, welches freie Säure e brenzliches Oel, und hinterläßt eine poröse Kohle. moniak sindet sich nicht unter den Destillationspros In ihrem Verhältnisse zu den Salzbasen zeichnet si Chinasäure dadurch aus, daß sie mit den meis Wasser auslösliche Salze giebt, so daß die china Salze nicht von neutralen Blei- oder Silber-Salzen werden, und die freie Säure fällt nicht die Salz Quecksilberoxydul, Chromoxyd, Kupferoxyd, Mang dul u. a., nicht einmal Chlorgold. Diese Eigenschwie die, von basischen Bleisalzen gefällt zu werder daß ihre neutralen Salze, mit Alkalien und Erden z sis, in Alkohol unauslöslich sind, unterscheiden diese von anderen Pslanzensäuren.

Von chinasauren Salzen sind sehr wenige unte Das einzige, bis jetzt etwas bekannte ist die china Kalkerde, deren Darstellung schon angeführt Dieses Salz krystallisirt schwierig; dampft man es zab, so trocknet es zu einer gummiartigen Masse ein. seine Auflösung sich selbst überlassen, so schießt es schoben vierseitigen etwas biegsamen Blättern an; s fast geschmacklos und lösen sich in 5 Th. kalten Vauf. Chinasaure Talkerde, deren Darstellung erwähnt wurde, ist in Wasser leicht auflöslich, und nur schwierig und beim freiwilligen Verdampfen in stallen an.

Brenzliche Chinasäure, Acidum pyroki. Pelletier und Caventou fanden, daß, wenn di nasäure destillirt wird, mit dem brenzlichen Oel und stechende Dämpfe übergehen, die sich in de lage condensiren, und daß sich im Retortenhalse Krystalle absetzen. Die Säure des Destillats, so wie Krystalle, sind diese brenzliche Säure. Man löst di stalle in dem sauren Wasser auf, filtrirt durch nass pier vom Oele ab, und dampft die Flüssigkeit zu stallisation ab, worauf die Säure beim Erkalten in ligen, divergirenden, fast farblosen Krystallen ans

die man durch wiederholte Krystallisation noch weißer erhält. Diese Säure bildet mit den Alkalien, der Baryterde und Kalkerde leicht auflösliche, mit Bleioxyd und Silberoxyd aber schwer auflösliche Salze, und die neutralen Salze der beiden letzteren werden von brenzlicher Chinasäure schwach gefällt. Die ausgezeichnetste Eigenschaft dieser Säure ist, mit schwefelsaurem Eisenoxydul einen schönen grünen Niederschlag zu geben, und sie ist ein so empfindliches Reagens für Eisenoxydul, daß sie von Kalkerde oder Baryterde, welche mit Eisen verunzeinigt sind, eine grüne Farbe bekommt. Sie trübt nicht die Auflösung von weinsaurem Antimonoxyd-Kali.

### Mekonsäure. (Acidum meconicum.)

Diese Säure wurde zugleich mit dem Morphin, mit welchem sie im Opium verbunden ist, wan Sertürner entdeckt. Den Namen Mekonsäure leitete er von Meconium ab, womit man in der Pharmacie die schlechteren Arten von Opium zu bezeichnen pflegt. Bis jetzt hat man dieselbe in keinem anderen Pflanzenstoffe gefunden. Sertürner erhielt die Mekonsäure auf folgende Art: Das Opium wurde mit Wasser ausgezogen, und das Morphin mit kaustischem Ammoniak gefällt. Die filtrirte Flüssigkeit wurde mit Chlorbaryum vermischt, der Niederschlag wohl gewaschen und durch verdünnte Schwefelsäure zersetzt. Die Auflösung wurde bis zur Krystallisation der Mekonsäure abgedampft, die Krystalle wurden herausgemommen, gut getrocknet und sublimirt.

Robiquet, welcher gefunden zu haben glaubte, dass mach dem Verfahren von Sertürner viel Säure unausgefällt in der Opium-Infusion bleibe, schreibt vor, dieselbe mit 2 Procent vom Gewicht des Opiums kaustischer Talkerde zu kochen, wodurch das Morphin von der Mekonsäure geschieden, und zugleich mit mekonsaurer Talkerde und gefärbten extractiven Stoffen gefällt wird. Der Niederschlag wird zuerst, zur Ausziehung dieser färbenden Stoffe, mit kaltem Spiritus behandelt, darauf mit kochen

dem, absolutem Alkohol, welcher als Morphin auszie und zuletzt wird er in verdünnter Schwefelsäure aufgels Diese saure Flüssigkeit ist braun; sie wird nun mit Chlo baryum gefällt, wodurch ein in's Rosenrothe ziehend Niederschlag erhalten wird, der aus schwefelsaurer u mekonsaurer Baryterde besteht, verbunden mit einem A benden Stoff, welcher ihn in Wasser unauflöslicher mach als er in seinem reinen Zustande sein würde. Dies Niederschlag wird wohl gewaschen, und hierauf lange mit verdünnter Schwefelsäure digerirt, worauf man Flüssigkeit filtrirt und zur Krystallisation abdampst; Krystalle bilden dendritische oder feine divergirende M deln von brauner Farbe; sie werden schnell mit etw kaltem Wasser abgespült, gut getrocknet und in eine Glasretorte mit flacher Kugel und weitem Halse bei gelinder, aber lange fortgesetzter Hitze sublimirt, weil einer stärkeren der mit der Säure verbundene, nicht sie tige Farbestoff zerstört wird und ein brenzliches Oel zeugt, welches das Sublimat verunreinigt. Im Allgeme nen sublimirt diese Säure eben so leicht wie Benzoesame.

Die sublimirte Säure ist farblos. Sie bildet gewöhl lich, wenn man die Sublimation in einem Kolben vel nimmt, wo das Sublimat so leicht schmilzt und wiede herunter rinnt, auf der inneren Fläche des Glases eins den Eisblumen auf den Fensterscheiben ähnliche krystell linische Kruste; wird sie aber in einer Retorte sublimin wo diess nicht geschehen kann, so erhält man sie entwee der in langen Nadeln, in vierseitigen Blättern oder M sehr ausgezogenen Octaëdern. In Wasser aufgelöst und zur Krystallisation abgedampft, schießt sie in Schuppen an. Sie schmilzt zwischen + 120° und 125°, und fließe wie ein Oel; bei dieser Temperatur fängt sie an sich verslüchtigen, und verdampst ohne Zersetzung und Rückstand, wenn die Hitze nicht zu stark wird. Sie hat einen sauren, kühlenden, hintennach bitteren Geschmack. Sie ist 📜 in Alkohol auflöslich. Mit der Auflösung von Goldchlorid vermischt und erhitzt, wird sie zersetzt, und es schlägt sich metallisches Gold nieder. Ein ausgezeichneter ChaAllen Säure, wodurch sie sich von allen fibrigen ahnhehen Säuren unterscheidet, ist, daß sie den Eimorydselzen, und sogar, nach Vogel, der Dinte und mant Geschriebenen eine rothe Farbe ertheilt, ganz alsch derjenigen, welche durch Schwefelcyanwasserstoffere eatsteht. Bei medico-legalen Untersuchungen bemit man diese Reaction auf Eisenoxydsalze, um Vergiften mit Opium zu entdecken. Die Zusammensetzung Mekonsäure ist noch nicht näher bestimmt. Eben so bekannt ist ihre Sättigungscapacität. Sie scheint, aus gen, mit ihren Salzen angestellten Analysen zu schlien, sehr groß zu sein; sie stimmen aber nicht so mit ander überein, daß man sie für richtig halten könnte.

Die mekonsauren Salze sind von Sertürner, Chouund John untersucht worden. In der Glühhitze rden sie zersetzt und die Mekonsäure zerstört. Im Allseinen sind sie in Alkohol unauflöslich. Mekonsau-Kali schiefst in Tafeln und Blättern an, ist in 2 Th, ben Wassers auflöslich und enthält Krystallwasser, Measaures Natron erhält man, nach Sertürner, wenn spirituose Infusion von Opium mit einer spirituosen losung von essigsaurem Natron vermischt wird, wobei ich niederschlägt und mit Alkohol gewaschen werden Auch wird es aus der mekonsauren Baryterde eren, wenn diese mit einer Auflösung von schwefelsau-Natron in Wasser digerirt wird. Dieses Salz bedarf Auflösung 5 Th. Wassers, und schießt nach dem Abpfen in feinen Nadeln an. Es enthält viel Krystallmer. Nach John's Versuchen giebt es ein saures und basisches mekonsaures Natron, welche beide krystalber und in Wasser leicht auflöslich sind. Das basi-Salz verwittert in der Luft. Mekonsaures Ammiak schießt in vierseitigen Prismen an, löst sich in 1 fachen seines Gewichts Wasser auf, verliert beim itzen Wasser, und läßt sich dann ohne Zersetzung dimiren. Mekonsaure Baryterde ist in Wasser wer auflöslich; Barytwasser wird jedoch nicht von konsäure gefällt. Ihre Unauflöslichkeit beim Ausfällen aus dem Opiumextract rührt von Einmengu rer Stoffe her. Mekonsaure Kalkerde schießt ligen Krystallen an, enthält Krystallwasser und bed Wassers zur Auflösung. Mit Ueberschuss an Säu sie in Prismen an und ist in Wasser schwerlöslig konsaure Talkerde ist neutral schwer auflö saure Salz ist leicht auflöslich; schießt in glänzende sichtigen, platten Nadeln an; schmeckt sauer und bitter. Mekonsaures Silberoxyd bildet ein löslichen, hellgelben Niederschlag. Quecksilbers den nicht von mekonsauren gefällt. Mekonsau pferoxyd bildet einen smaragdgrünen, und saures Bleioxyd einen weißen Niederschla konsaures Eisenoxydul giebt ein leicht au ungefärbtes Salz, das an der Luft, und noch durch Zusatz von Salpetersäure, roth wird. Me res Eisenoxyd bildet ein auflösliches, schön re das im Sonnenlichte, durch schweflichte Säure u Zinnoxydul die rothe Farbe verliert, sie aber di dation wieder bekommt. Goldchlorid zerstört, gel, nicht seine rothe Farbe, wodurch es sich rothen Schwefelcyaneisen unterscheidet, das dad wird.

#### Lactucasaure.

Diese Säure ist neuerlich von Pfaff im & Lactuca virosa gefunden worden. Sie soll erha den, wenn man den ausgepreßten und geklärter schwefelsaurem Kupferoxyd oder essigsaurem fällt, und den Niederschlag nach dem Auswas Schwefelwasserstoffgas zersetzt, worauf man die Lactucasäure abdampft. Sie schießt in farbloser len an, ist scharf sauer und gleicht der Oxalsäure sie sich jedoch dadurch unterscheidet, daß sie ne senoxydulsalze reichlich mit grüner, und das schw Kupferoxyd mit brauner Farbe fällt. Mit Talke sie ein schwer auflösliches Salz. Im Uebrigen Verhältnisse nicht näher untersucht.

#### Senssäure. (Acidum sinapicum.)

iese Säure wurde von Henry d. j. und Garot kt. Sie kommt in der Natur in verschiedenen Cru-, in mehreren Theilen aber vorzüglich im Saamen en vor. Henry und Garot fanden sie zuerst in sgepressten Oele vom Senf, und da sie zugleich fanis Schwefel einen Bestandtheil derselben ausmacht, nten sie dieselbe acide sulfosinapique; mit dem aber anzudeuten, dass die Säure Schwefel enthält, h für ganz überflüssig.

3 Säure wird auf folgende Art erhalten: Das ause fette Oel von Senfsaamen, zumal vom gelben, am meisten giebt, wird kalt einige Wochen lang n 1 fachen seines Gewichts Alkohol von wenig-827 oder noch stärkerem, zusammengestellt, und nische während dessen öfters umgeschüttelt. Nachr Alkohol abgegossen ist, wird er mit etwas Wasnischt und die Hälfte vom Alkohol abdestillirt. kalten schießen perlmutterglänzende Schuppen an, vom Alkohol aufgenommenes krystallinisches Fett die Flüssigkeit wird abgegossen, von diesem Fett und freiwillig verdampfen gelassen, worauf die nrein in Gestalt einer körnig angeschossenen, röth-Masse zurückbleibt. Sie enthält nun einen fetten en man mit Aether auszieht, indem man sie dawiederholten Malen in einer verschlossenen Flacerirt; die ersten Antheile Aether färben sich von gelösten Fett carminroth. Sobald der Aether nichts isnimmt, wird das übriggebliebene in wenigem aufgelöst, filtrirt, und freiwillig verdampfen geoder im luftleeren Raum über Schwefelsäure abit. Die gereinigte Senfsäure schießt dann in kleizenden, halb kugelförmigen, krystallinischen Gruper in kleinen sternförmigen Figuren an, ähnlich birirten Eisenblech. Die krystallisirte Säure hat wach gelbliche Farbe, schmeckt bitter, stechend, cht schwefelartig. Sie röthet nicht die Lackmustinctur, sondern bleicht sie, gerade so wie eine Auflösing eines unterschweflichtsauren Salzes; aber eine Malvenbles men-Tinctur wird davon geröthet. Ob diese Krystal eine wasserhaltige Säure sind, ist unbekannt. Sie ist wohl in Wasser als in Alkohol, und auch in gering Menge in Aether auflöslich. Die Auflösung kann ver kommen eingetrocknet werden, und die trockne Sink wird von einer Temperatur, welche nicht über +11 geht, nicht zersetzt. In der trocknen Destillation win sie zersetzt, ein kleiner Theil der Säure sublimirt unverändert, das meiste wird zerstört und bildet Kohle säure, Schwefelwasserstoffgas und Ammoniak, und hinter läst Kohle. Auch wenn eine Auflösung der Säure Wasser bei Zutritt der Luft längere Zeit gekocht wie zersetzt sie sich, und ein über die Auflösung gehängen mit einem Bleisalze bestrichenes Papier schwärzt sich dur Entwickelung von Schwefelwasserstoffgas, und dieß die Ursache, weshalb metallische Destillationsgefässe schwärzen, wenn man darin Wasser über Senf oder Met rettig destillirt. - Diese Säure ist wegen ihrer Zusamme setzung höchst merkwürdig; sie besteht nämlich aus nich weniger als 5 einfachen Körpern, und enthält, außer de gewöhnlichen drei Elementen der Pflanzensäuren, Stickstoff und Schwefel. Durch Zersetzung der Sensseit mittelst Königswasser wurde der Schwefelgehalt mit ein ger Sicherheit zu 17,33 Procent vom Gewichte der Sam bestimmt. Im Uebrigen fanden Henry und Garot, de die Säure in 100 Th. enthält 11,91 Th. Sauerstoff, 49,5 Kohlenstoff, 8,3 Th. Wasserstoff und 12,96 Th. Stickstoff Diese letzteren Angaben möchten jedoch nicht so zuvel lässig wie der Schwefelgehalt sein. Die Sättigungscaped tät dieser Säure ist nicht ausgemittelt, und siel für Salze verschiedener Basen ungleich aus, vermuthlich well der Krystallwasser-Gehalt des Salzes zur Säure gerechte wurde, und die höchste, welche Henry und Garot den, war beim Natronsalze, nämlich 2,46, was ; was Sauerstoff der Säure ist. - Man kann wohl fragen, diese Säure wirklich eine selbstständige Säure sei,

vielleicht eine Verbindung von unterschweflichter mit einer organischen Materie sein könnte, analog en Verbindungen der Säuren des Schwefels mit oren Stoffen, die ich später erwähnen werde, und 1 durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Alkoolz, brenzliches Oel, Naphthalin u. a. bilden, die on Salzbasen zersetzt werden, sondern die organiiterie mit in die Salze nehmen, welche sie bilden. senfsauren Salze mit den Alkalien und alkalirden sind farblos, und durch einen eigenen biteschmack ausgezeichnet. Senfsaures Kali und ures Natron schießen beim freiwilligen Ver-1 in kleinen Krystallgruppen von der Größe von örnern an. Senfsaures Ammoniak bildet kleine :htige, wie es scheint octaëdrische Krystalle. Senf-Baryterde schießt theils in kleinen, in der Luft rnden Nadeln, theils in einer warzigen Masse an, in Wasser sehr leicht auflöslich. Senfsaure ianerde gleicht dem Baryterdesalz, hat aber weinlage zu krystallisiren. Senfsaure Kalkerde leicht auflöslich und schießt warzig an. Die Senfirbt neutrale Eisenoxydsalze purpurroth, und diese n ist so empfindlich, dass man auch sehr kleine dieser Säure dadurch entdeckt. Henry und zeigten mittelst dieser Reaction, dass die Senf-1 dem Saamen von Meerrettig, Rothkohl, Rüben, n, und in dem in Glasgefässen über Meerrettig ten Wasser vorkomme. Dagegen fand sie sich 1 dem Saamen oder dem Kraut von Kresse oder zria. Die Senfsäure fällt eine Auflösung von basigsauren Bleioxyd, von salpetersauren Queckoxydul und salpetersauren Silberoxyd, die beizteren in Gestalt von käsigen Flocken, die sich bei edhitze zersetzen und schwärzen. Der Niederschlag beroxyd wird nicht von Salpetersäure aufgelöst. infsäure färbt eine Auflösung von schwefelsaurem roxyd grün, und schlägt nach einer Weile ein Präzipitat daraus nieder.

Schwammsäure. (Acidum fungicum.)

Diese Säure wurde von Braconnot entdeckt. kommt in einem großen Theil der Schwämme vor; theil frei, wie in Peziza nigra, theils als schwammsaures Kali wie in Hydnum hybridum, H. repandum, Boletus jug landis, B. pseudoigniarius, Merulius cantharellus, Phale lus impudicus u. a. Diese Säure wird auf folgende Wei dargestellt: Der Schwamm (Braconnot machte den Versie such mit Boletus juglandis) wird zerstossen, der Sast ause gepresst und erhitzt, bis das vegetabilische Eiweiss geron nen ist, dann wird filtrirt und bei gelinder Wärme Syrups-Consistenz abgedampft. Der Rückstand wird m Alkohol vermischt, welcher das schwammsaure Kali und aufgelöst lässt, das mit Alkohol gut gewaschen wird. Ma erhält eine braune Masse unaufgelöst, die in Wasser aufge löst, filtrirt und mit salpetersaurem Bleioxyd gefällt wird Der Niederschlag, welcher unreines schwammsaures Blei oxyd ist, wird mit Schwefelsäure zersetzt, die mit des 10 fachen ihres Gewichts Wasser verdünnt ist. Die so haltene Schwammsäure wird mit Ammoniak gesättigt und zur Krystallisation abgedampft, was mehrere Male wiederholt werden muss, um sie von allen aus dem Schwamm mitfolgenden Materien zu befreien. Sobald man das schwammsaure Ammoniak vollkommen farblos erhalten hat, wird es wieder in Wasser aufgelöst und mit Bleizucker gefällt worauf man den Niederschlag gut auswäscht, und entwei der mit schwacher Schwefelsäure oder mit Schwefelwa serstoffgas zersetzt. Die filtrirte saure Flüssigkeit wird Syrups-Consistenz abgedampft.

Diese Säure ist farblos, scharf sauer, läßt sich nicht krystallisirt erhalten, und zersließt wieder nach dem Eine trocknen.

Schwammsaures Kali und Natron sind beide in Wasser sehr leicht auflöslich, können nicht krystellisirt erhalten werden, und sind in Alkohol unauflöslich Schwammsaures Ammoniak krystallisirt leicht mit Ueberschuß an Säure in großen regelmäßigen sechsseitigen

Prismen. Ist in 2 Th. kalten Wassers löslich. Schwammsaure Baryterde bildet beim Abdampfen eine krystallinische Salzmasse, und ist in 15 Th. kalten Wassers löslich. Schwammsaure Kalkerde ist in Wasser schwer auflöslich, von dem sie, bei gewöhnlicher Temperatur, 80 Th. bedarf. Beim Abdampfen schiesst sie in kleinen vierseitigen, in der Luft unveränderlichen Prismen an. Schwammsaure Talkerde schießt in körnigen, in Wasser leicht auflöslichen Krystallen an. Schwammsaure Thonerde trocknet zu einer gummiartigen Masse ein. Eben so schwammsaures Manganoxydul. Schwammsaures Zinkoxyd schießt in leicht auflöslichen Parallelepipeden an. Schwammsaures Bleioxyd wird als ein weißes unauflösliches Pulver gefällt, wenn Schwammsäure oder eines ihrer Salze in eine Auflösung von essigsaurem Bleioxyd getropft wird. Der Niederschlag ist in Essigsäure auflöslich. Schwammsaures Silberoxyd ist in Wasser unauflöslich, aber in einem Ueberschuss von Säure so leicht auflöslich, dass es nicht von freier Schwammsäure aus salpetersaurem Silberoxyd gefällt wird.

# Boletsäure. (Acidum boleticum.)

Diese Säure wurde ebenfalls von Braconnot entdeckt. Sie kommt im Boletus pseudoigniarius vor, aus
dem er sie auf folgende Art erhielt: Der, bis zur Syrupsconsistenz abgedampfte, ausgepreßte Saft wurde mit Alkohol behandelt, der eine weiße Materie unaufgelöst ließ.
Nach dem Auswaschen mit Alkohol wurde dieselbe in
Wasser aufgelöst und mit salpetersaurem Bleioxyd gefällt.
Der mit Wasser angemachte Niederschlag wurde mit Schwefelwasserstoffgas zersetzt, und die so erhaltene verdünnte
Säure abgedampft, wobei sie in Krystallen anschoß und
sine sehr saure Mutterlauge hinterließ, die aus Schwammsäure und Phosphorsäure bestand. Die Krystalle wurden
wieder in Alkohol aufgelöst, welcher ein Kalksalz zurückließ, und als diese Auflösung abgedampft wurde, erhielt
er die Säure in noch reineren Krystallen.

Die Boletsäure ist weiß, bildet vierseitige p sche Krystalle von saurem Geschmack, ähnlich d Weinstein, röthet Lackmus, verändert sich nicht Luft, knirscht wie Sand zwischen den Zähnen und 180 Th. Wassers von +20°, aber nur 45 Th. Alka Auflösung. Sie ist flüchtig und läßt sich dem Theil nach unverändert sublimiren, wobei sie t Mehl, theils vierseitige Nadeln bildet; gegen d der Operation kommt jedoch etwas brenzliches eine stark nach Essigsäure riechende Flüssigkeit. S net sich durch die Eigenschaft aus, das Eisenox kommen aus seinen Salzen auszufällen, das Oxy fällt sie nicht.

Boletsaures Kali krystallisirt schwierig, in Wasser auflöslich, aber unauflöslich in Alkoh letsaures Ammoniak schiefst leicht in vierseit der Luft unveränderlichen Prismen an; bei höher peratur schmilzt es, bläht sich auf und sublimirt si Boletsaure Baryterde ist sowohl in Wasser al petersäure schwer auflöslich. Sie krystallisirt, schwach säuerlich, brennt, auf glühendes Eisen g mit rother Flamme und Knistern. Boletsaure erde bedarf 100 Th. kalten Wassers zur Auflöst schießt in vierseitigen Prismen an. Boletsaure erde ist in Wasser auflöslich. Eben so bole Manganoxydul. Boletsaures Eisenoxydi Wasser auflöslich; die freie Säure löst das Eisen serstoffgas-Entwickelung auf; die Auflösung ist und trübt sich bald an der Luft. Boletsaures oxyd wird sowohl von der freien Säure als ihre niedergeschlagen, wenn sie mit Auflösungen vo oxydsalzen vermischt werden; der Niederschlag roth, und die Ausscheidung des Oxydes auf d vollkommen. Die Zukunft wird zeigen, welche dung man hiervon in der chemischen Analyse v chen können. Boletsaures Bleioxyd ist una löst sich aber in einem Ueberschuss von Säure a freie Säure fällt salpetersaures Bleioxyd, beim

teln löst sich aber der Niederschlag wieder auf. Boletsaures Kupferoxyd ist schwer auflöslich, und schlägt
sich nach einer Weile, wenn man es durch doppelte Zersetzung bildet, in feinen, seidenglänzenden Nadeln nieder. Boletsaures Silberoxyd ist unauflöslich; auch
die freie Säure fällt das salpetersaure Silberoxyd, aber
ein Ueberschuss von Säure löst es wieder auf.

# Igasursäure. (Acidum igasuricum.)

Diese Säure wurde von Pelletier und Caventou bei der Analyse verschiedener Strychnos-Arten entdeckt, nämlich *Ignatii*, *Nux vomica* und *colubrina* (Schlangenholz), in welchen sie mit Strychnin verbunden ist. Der Name der Säure ist vom Malayischen Namen der Ignatiusbohne genommen \*).

Man erhält sie am besten auf folgende Art: Geraspelte Krähenaugen (Nux vomica), oder besser Ignatiusbohnen werden zuerst mit Aether und hierauf mit Alkohol ausgezogen. Die Auflösung in Alkohol wird abgedampst, mit Wasser vermischt, siltrirt und das Durchgelaufene hierauf mit kaustischer Talkerde digerirt, welche das Strychnin fällt und mit der Igasursäure ein unauflösliches Salz bildet. Diese unaufgelöste Masse wird zuerst mit kaltem Wasser gewaschen, getrocknet und hierauf so lange mit Alkohol gekocht, als dieser noch Strychnin auflöst. Hierauf wird der Rückstand mit einer großen Menge Wassers gekocht, welches die igasursaure Talkerde auflöst, worauf man die filtrirte heiße Auflösung mit essigsaurem Bleioxyd fällt und den Niederschlag mit Schwefelwasserstoffgas zersetzt. Beim Abdampfen bildet die saure Flüssigkeit einen bräunlichen Syrup, aus welcher nach einiger Zeit die Säure in krystallinischen Körnern anschießt. Sie hat einen sauren und zugleich herben Ge-

<sup>•)</sup> Caventou hat ihn nachher in acide strychnique umgeändert; da diess aber mit Strychnin zu viele Aehnlichkeit hat, so möchte der zuerst angenommene Name der passendste sein.

schmack. In Wasser und Alkohol ist sie leicht auflöslich, mit den Alkalien giebt sie eigene, in Wasser und Alkohol leicht auflösliche Salze; mit Baryterde bildet sie ein in Wasser leicht auflösliches Salz, das sich beim Abdampfen in schwammartigen Vegetationen absetzt. Eisen, Quecksilber- und Silber-Salze werden von ignsursauren Ammoniak nicht gefällt oder verändert; Kupferoxydsalzenehmen davon eine grüne Farbe an, und nach einer Weile entsteht ein hellgrüner, in Wasser wenig auflöslicher Niederschlag, den Pelletier und Caventon als charakteristisch für diese Säure ansehen.

### Lacksäure, Stocklacksäure. (Acidum laccicum.)

Diese Säure ist von John entdeckt worden. Er fanl sie im Stocklack (Lacca in baculis), worans er sie af folgende Art erhielt: Des robe Schellsck wurde in Alkohol aufgelöst, die Auflösung filtrirt und mit kochend beifarm Wasser vermischt; das dedurch niedergeschlegent Herz wurde abhltrirt und die Flüssigkeit zur Trockne abgedampft. Die trockne Masse wurde gepolvest und estweder mit Aether übergossen, welcher die Säure auflöst, die nach dem Abdestilliren des Aethers ungefärbt zurückblieb, oder auch in wenig Alkohol aufgelöst, welche Auflösung nachher mit Aether gefällt, filtrirt und abgedampt wurde; aber in diesem Falle wurde die Saure gefant erhalten. Sie wurde nun in Wasser aufgelöst, mit Bliauflösung gefällt, und das lacksaure Bleioxyd durch Schweselsaure oder Schweselwasserstoffgas zersetzt, und die Saus som freiwilligen Abdampfen hingestellt, wobei sie in körnigen Krystallen anschols. Sie wird en der Luft feuch, schmeckt sauer, fällt weder Kalk- noch Baryt-Salze, woll aber Quecksilber- und Bleioxyd-Salze. Eisenoxydsalz werden mit weißer Farbe gefällt. Mit den Alkalien und mit Kalkerde giebt sie zerfließende, in Wasser und Akohol auflösliche Salze.

#### Gallertsäure. (Acidum pecticum.)

Diese Säure ist von Braconnot entdeckt worden. Sie ist zwar schon vor ihm in dem Safte verschiedener Früchte, zumal der Aepfel, beobachtet und Pflanzengallert genannt worden, aber ihre eigentlichen Eigenschaften waren unbekannt. Braconnot zeigte, dass sie in den meisten Pflanzen und Pflanzentheilen enthalten sei, wie in Wurzeln, im Holz, in Rinden, Stengeln, Blättern, Früchten, und wahrscheinlich ist sie nur sehr selten ganz abwesend. Braconnot gab ihr den Namen Acide pectique, vom griechischen Worte #1271, coagulum. Die leichteste und wohlfeilste Bereitungsart ist folgende: Man zerreibt gelbe Rüben oder Rüben zu einem Brei, welchen man durch Auspressen gut vom Safte befreit, worauf man ihn noch mehrere Male entweder mit destillirtem oder mit Regenwasser abspühlt und auspresst. (Die Erdsalze im gewöhnlichen Quellwasser machen die Gallertsäure unauflöslich.) Hierauf rührt man 50 Th. ausgepresste Masse mit 300 Th. Regenwasser an, und mischt, nach und nach in kleinen Antheilen, eine Auflösung von 1 Th. kaustischem Kali unter beständigem Umrühren zu. Das Gemische wird darauf erhitzt, ungefähr 1 Stunde lang gekocht, und dann kochend heiß durch Leinen geseiht. Eine Probe, dass das Gemische hinlänglich gekocht hat, ist, dass wenn man etwas davon absiltrirt und ein wenig von einer Säure zusetzt, es zu einer Gallert gerinnt. geseihte Flüssigkeit enthält nun, außer anderen aus den Wurzeln ausgezogenen Stoffen, gallertsaures Kali aufgelöst. Durch eine stärkere Säure kann die Gallertsäure ausgefällt werden, ist aber dann schwieriger auszuwaschen, weshalb man sie mit einer Auflösung von Chlorcalcium ausfällt; hierdurch wird gallertsaure Kalkerde in Gestalt eines gallertartigen, in Wasser gänzlich unauflöslichen Coagulums abgeschieden, das man auf einem leinenen Seihtuch gut mit Wasser auswäscht. Diese gallertsaure Kalkerde wird hierauf mit Wasser gekocht, zu dem man etwas Chlorwasserstoffsäure gesetzt hat, welche die Kalk-

erde auszieht, mit Zurücklassung der Gallertsäure, die man nun mit kaltem Wasser auswäscht. Sie bleibt in Gestalt einer farblosen, schwach säuerlichen Gallert zurück, (die aus gefärbten Pflanzentheilen bisweilen hartnäckig etwas von der Farbe zurückbehält). Sie röthet das Lackmuspapier, ohne dass diess von einem Hinterhalte von Chlorwasserstoffsäure verursacht wäre. kaltem Wasser wird sie nur sehr unbedeutend aufgelöst, kochendes nimmt davon mehr auf. Die filtrirte Auflösung ist farblos, gesteht nicht beim Erkalten und röthet des Lackmuspapier kaum bemerklich; sie wird aber von Alkohol, Kalkwasser, Barytwasser, Säuren und Salzen, sowohl mit alkalischer als metallischer Basis, zu einer durchsichtigen, farblosen Gallert coagulirt. Sogar Zucker, den man darin auflöst, verwandelt sie nach einer Weile in eine Gelée, und auf diesem Umstande beruht die Bildung von Gelée aus dem Safte von Aepfeln, Kirschen, Stachelbeeren, Johannisbeeren und anderen, indem er, mit Zucker versetzt, nach einigen Tagen gestehet. Wird die feuchte aufgequollene Gallertsäure auf einem Glasgefäße eingetrocknet, so erhält man eine farblose, durchsichtige, gesprungene Masse, die sich leicht vom Glase ablöst, in kaltem Wasser wenig aufschwillt, von kochendem aber aufgelöst wird, und eine Flüssigkeit mit den eben genannten Eigenschaften bildet. In der trocknen Destillation wird die Gallertsäure, ohne sich aufzublähen, zersetzt, giebt viel brenzliches Oel, kein Ammoniak, keine Chlorwasserstoffsäure, und hinterläßt sehr viel Kohle. Salpetersäure zersetzt sie in Oxalsäure und Schleimsäure, welche letztere, nach der Krystallisation der Oxalsaure und Abrauchung der Salpetersäure, als ein weißes Pulver zurückbleibt.

Die Salze der Gallertsäure behalten ihre Eigenschaft, Gallert zu bilden, bei, aber nur die mit alkalischer Basis sind in Wasser löslich, wiewohl nur in reinem, salzamrefreiem Wasser, aus welchem sie durch Auflösung vor Salze darin gelatiniren, wenn sie auch nicht von a tersetzt werden. Sie besitzen in diesem Zu-

stand durchaus keinen Geschmack, und sind nur durch ihre Schlüpfrigkeit auf der Zunge bemerkbar. Die Salze der Gallertsäure mit Erden oder Metalloxyden zur Basis werden durch doppelte Zersetzung erhalten und in gallertartigen Klumpen niedergeschlagen, die bei gefärbten Basen diese Farbe beibehalten, und die Verwandtschaft der Gallertsäure zu den Oxyden von Kupfer und Blei ist so ausgezeichnet, dass Braconnot dieselbe für ein vortreffliches Gegengist gegen diese und ihre Salze hält. Dagegen betrachtet er sie oder ihre Salze bei Vergistungen mit Quecksilber-, Silber- oder Antimonoxyd-Salzen als nicht wirksam, weil der Niederschlag, welchen diese damit in gallertsaurem Kali bilden, zum Theil wieder in einem Ueberschus des Kalisalzes ausgelöst wird. — Die Gallertsäure treibt bei gelinder Erwärmung die Kohlensäure aus.

Gallertsaures Kali erhält man in aufgelöster Form, wenn eine schwache Auflösung von kohlensaurem oder lieber kaustischem Kali in der Wärme mit Gallertsäure neutralisirt wird. In trockner Form erhält man es entweder durch Abdampfen, oder, sicherer frei von überschüssiger Basis, wenn es mit Alkohol gefällt, mit Branntwein gewaschen und hierauf getrocknet wird. Man erhält es dann als eine durchsichtige gesprungene Masse, ähnlich arabischem Gummi, die sich leicht vom Glase ablöst. In diesem Zustand ist es geschmacklos; in warmen Wasser löst es sich wieder auf. Bei gelindem Erhitzen auf einer Eisenplatte wird die Gallertsäure zerstört, das Salz wird braun, in Wasser leicht auflöslich, und hat die Rigenschaft verloren, mit Säuren zu gelatiniren, die daraus eine braune, dem Dammerdeextract ähnliche Materie fällen. Bei stärkerer Hitze bläht es sich auf, treibt Verästelungen mit einer wurmförmigen Bewegung aus, und wird zuletzt in mit Kohle gemengtes köhlensaures Kali verwandelt. Das trockne Salz hinterläßt einen Rückstand, der 15 Procent reinem Kali entspricht. Wird eine Auflösung dieses Salzes in Wasser mit kohlensaurem Kali vermischt, so wird es dadurch ausgefällt, und überhaupt, wie schon gesagt, von allen auflöslichen Salzen. Dieses

einer unbedeutenden Quantität von den Säuren ge werden, im Vergleich mit den unorganischen Seln welche aus einer sehr geringen Ansahl einfacher : bestehen. Ihre Salse werden meistens vollkommer tral, und sie können auch Salze mit der doppehet tion Saure hervorbringen. Basische Salze von des sind noch nicht mit Sicherheit bekannt. Diese Salse nen sich, wie die Basen selbat, durch einen bitter schnock aus. Sie sind meistens krystallisirber, aber derselben bilden auch nur gummiähnliche Massen; rere werden in Gestalt unauflöslicher Flocken gefällt che poloch mehrentheils in einem Ueberschuß von autidated and. Concentrate Schweielsture, so wit stacke Salpetersiure, serstüren die vegetabilischen S sen, right was die anderen Fliamenstoffe. Scipete representati se ale un Chrisine, und unt den s ecunac su Weiter's adores, seconfinide Main Mit Schweitel, wher Chespace has man an noch nich hundre kienen. Live av verginden sich mit Chl out lod, mien en Chei en chiorseures ouer e serves, and sur source one Variousing int C agatuffaiure mist iquivesseratuffaiure migat, —? der am Jester weit Archettetten, wasserreien Ad ray systemen generalised means amove falls affing nick der größer Ches vom árstutun av. Lims hink van desiter antipalist, angles weener w the sets seed anomenous seeds from the part returnment regularities. in the war Salantimizada necesges middlick boar Lassonnesnestung was diene direine Ihrecere, 2012 apr 122, y Management und Amagement, word record tour moustants lengt lags tre : management of Consumers of the second constitution lines lines labor 191 om derreiber und en

miner derigial analysis of

menden Extract der Ratanhiawurzel (Crameria triandra) entdeckte. Man versuchte nachher, dieselbe aus der in den Apotheken vorkommenden Ratanhiawurzel darzustellen, welche aber nicht die geringste Spur davon gab, und welche, nach dem, was Peschier über das Verhalten des Extracts angiebt, eine andere Wurzel sein muss, als die, woraus das aus Indien eingeführte Extract bereitet wird. Um diese Säure zu gewinnen, löst man das Extract in Wasser auf und schlägt den Gerbstoff mit Leimauflösung nieder. Die mit Ammoniak genau neutralisirte Flüssigkeit wird mit einem Bleisalz gefällt, und der ausgewaschene Niederschlag durch Schwefelsäure oder Schwefelwasserstoffgas zersetzt. Diese Säure ist farblos und trocknet zu einem sehr, sauren Syrup ein. Peschier hat daraus die Säure in Krystallen erhalten. Ihre ausgezeichnetste Eigenschaft ist, dass sie mit Baryterde ein Salz bildet, das zwar schwierig in Wasser auflöslich ist, aber das, was sich davon auflöst, wird nicht durch Schwefelsäure gefällt; aber sowohl kohlensaures als schwefelsaures Alkali schlägt die Baryterde daraus nieder. Diese Eigenschaft ist höchst merkwürdig, und ich habe Gelegenheit gehabt, mich aus eigener Erfahrung von ihrer Wirklichkeit durch Versuche mit einer Portion von dieser Säure zu überzeugen, welche ich von Peschier erhalten hatte.

(Zu den Säuren vegetabilischen Ursprungs gehört auch der sogenannte Gerbstoff, welcher hinsichtlich seiner Charaktere als Säure viel bestimmter sauer ist, als z. B. die Gallertsäure; aber aus Gründen, die ich an ihrem Orte anführen werde, will ich seine Abhandlung bis zur Beschreibung der Pflanzenextracte aufschieben, wo ich zu gleicher Zeit Braconnot's Acide ellagique in der Kürze erwähnen werde. Verschiedene Pflanzensäuren sind von mehreren Chemikern angegeben worden, welche aber nachher nicht so untersucht worden sind, dass ihre Selbstständigkeit mit Sicherheit angenommen werden könnte; wie z. B. die Maulbeersäure, als maulbeersaure Kalkerde auf der Rinde von Morus alba, angegeben von Klaproth; eine eigene Säure in den Stengeln von Phytolaca de-

candra, angegeben von Braconnot; eine mit Kalkerde verbundene Säure in Acer campestre, angegeben von J. A. Scherer; eine eigene Säure im Rhabarber, von Henderson; eine eigene krystallisirende Säure in Daphne gnidnium, angegeben von Göbel, so wie noch einige mehr.)

## 2. Klasse. Vegetabilische Salzbasen.

Im Pflanzenreiche giebt es mehrere Körper, welche die Eigenschaften von Salzbasen haben, und die man eine Zeit lang Pflanzenalkalien nannte. Die erste derselben wurde 1816 von Sertürner entdeckt, welcher ihre besischen Eigenschaften erwies. Dieses damals ganz unerwartete Verhalten eines Pflanzenstoffes erregte bald die Aufmerksamkeit der Chemiker, und Sertürner's Entdeckung einer vegetabilischen Salzbasis wurde bald von mehreren vollkommen bekräftigt. Diese Salzbasis war das Morphin, welches man aus dem Opium erhält, und diess veranlaiste die Idee, diese Salzbasen hauptsächlich in narcotischen und giftigen Pflanzen suchen zu müssen. Pelletier und Caventou entdeckten bald ähnliche Salzbasen in den Strychnosarten, in Veratrum album, in Brucea antidysenterica, und späterhin in der Chinarinde. Nachber wurden noch mehrere von anderen Chemikern entdeckt, und wahrscheinlich ist erst nur eine geringe Anzahl von denen bekannt, welche wirklich existiren. Man glaubte anfangs diese Salzbasen am ersten in narcotischen Stoffen erwarten zu müssen, nachdem man sie aber vergebens in mehreren derselben gesucht und Salzbasen in der Chinarinde und der Brechwurzel gefunden hatte, so ist es ziemlich wahrscheinlich geworden, dass sie bei allen analytischen Untersuchungen von Pflanzen oder ihren Theilen gesucht werden können und müssen. Sie kommen in den Pflanzen immer als Salze und mehrentheils als saure Salze vor, in Verbindung mit Pflanzensäuren, am gewöhnlichsten Aepfelsäure, aber auch mit Galläpfelsäure und bisweilen

einer der Pflanze ganz eigenthümlichen Säure. Die bis jetzt als Salzbasen einigermaßen gekannten Pflanzenstoffe sind: Morphin, Narcotin, Strychnin, Brucin, Chinin, Cinchonin, Veratrin, Emetin, Delphinin, Solanin.

Sie werden am leichtesten aus dem wässrigen, mit einer freien Säure versetzten Aufguss der Psianzensubstanz erhalten; aus welcher Auflösung sie dann, nach Einkochung der Flüssigkeit zu einem geringeren Volum, entweder mit Alkali, oder durch Kochen der Flüssigkeit mit dem Hydrate einer Erde, und vorzugsweise der Talkerde, niedergeschlagen werden können. Die bis jetzt entdeckten sind alle sowohl in kaltem als kochendem Wasser bedeutend schwer auflöslich. Sie schlagen oft vegetabilische Farbstoffe mit sich nieder, welche, nach Umständen, theils mit sehr schwacher Kali-Auflösung, theils mit schwachem, kaltem oder lauem Spiritus ausgezogen werden können. Die niedergeschlagene Salzbasis wird hierauf in kochendem, wasserfreiem Alkohol aufgelöst, aus dem sie theils beim Erkalten, theils durch Abdestilliren desselben erhalten werden kann; oft hängen ihnen die fremden Farbstoffe so innig an, dass sie hierauf mit einer Säure zu einem Salz verbunden werden müssen, dessen Auflösung in Wasser mit Blutlaugenkohle gekocht wird, wodurch sich die Auflösung entfärbt und die Base rein zurücklässt, worauf man sie mit einem Alkali niederschlägt.

Mehrere dieser Salzbasen haben die Eigenschaft, die blaue Farbe sowohl auf Lackmuspapier als von Lackmustinctur, wenn sie durch eine Säure schwach geröthet waren, wieder herzustellen, so wie auch den Veilchensyrup grün zu färben; sie wetteifern daher in ihren alkalischen Eigenschaften mit den alkalischen Erden, mit Bleioxyd, Eisen- und Manganoxydul, und sie schlagen die meisten Metalloxydsalze nieder. Sie haben gewöhnlich einen höchst bitteren und unangenehmen Geschmack, den sie dem Wasser mittheilen, selbst wenn dieses nur unmerkliche Spuren von ihnen aufnimmt. Viele derselben krystallisiren; alle geben mit Säuren Salze, wobei sie jedoch, durch die große Anzahl einfacher Atome, welche sie enthalten, von

einer unbedeutenden Quantität von den Säuren gesättigt werden, im Vergleich mit den unorganischen Salzbasen, welche ans einer sehr geringen Anzahl einfacher Atome bestehen. Ihre Salze werden meistens vollkommen neutral, und sie können auch Salze mit der doppelten Portion Saure hervorbringen. Basische Salze von denselben sind noch nicht mit Sicherheit bekannt. Diese Salze zeichnen sich, wie die Basen selbst, durch einen bitteren Geschmack aus. Sie sind meistens krystallisirbar, aber viele derselben bilden auch nur gummiähnliche Massen; melrere werden in Gestalt unauflöslicher Flocken gefällt, welche jedoch mehrentheils in einem Ueberschuß von Säure auflöslich sind. Concentrirte Schwefelsäure, so wie auch starke Salpetersäure, zerstören die vegetabilischen Salzbasen, gleich wie die anderen Pflanzenstoffe. Salpetersäure verwandelt sie alle in Oxalsanre, und mit den meisten erzeugt sie Welter's bittere, verpuffende Materie. -Mit Schwefel oder Phosphor hat man sie noch nicht verbinden können. Aber sie verbinden sich mit Chlor und mit Jod, indem ein Theil ein chlorsaures oder ein jodsaures, und ein anderer eine Verbindung mit Chlorwasserstoffsäure oder Jodwasserstoffsäure bildet. - Sie werden am besten von kochendem, wasserfreiem Alkohol sufgelöst, und wenn diese Auflösung gesättigt war, so setzt sich der größte Theil beim Erkalten ab. Einige werden leicht von Aether aufgelöst, andere wieder nur sehr unbedeutend davon aufgenommen. Aus den neutralen Auflösungen aller bis jetzt bekannten vegetabilischen Salzbasen wird die Base von Galläpfelinfusion niedergeschlagen.

Hinsichtlich ihrer Zasammensetzung kommen die vegetabilischen darin überein, daß sie alle, neben Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff, noch Stickstoff enthalten. Sie geben bei der trocknen Destillation, außer den gewöhnlichen Producten der Pflanzenstoffe, eine Portion kohlensaures Ammoniak und hinterlassen viel Kohle. Die am besten untersuchten derselben sind von Pelletier und Dumas mit vieler Sorgfalt analysirt worden, und an ihrem Orte werde ich die Resultate ihrer Versuche ange-

ben.

ben. Hier will ich nur im Allgemeinen erwähnen, dass sie alle zwischen ? und ? ihres Gewichts Kohlenstoff enthalten, welcher also ihr reichlichster Bestandtheil ist. Gehalt an Sauerstoff ist dagegen weniger bedeutend, und das Verhältniss, in welchem sie die Säuren sättigen, hat mit dem keine Aehnlichkeit, in welchem die unorganischen Salzbasen davon neutralisirt werden. So z. B. fanden Pelletier und Dumas in den neutralen schwefelsauren Salzen der vegetabilischen Salzbasen, dass der Sauerstoff der Schwefelsäure, statt das 3 fache von dem der Base zu sein, entweder damit gleich, oder dass der Sauerstoff der Base ein Multiplum von dem der Säure mit 2, 1 de oder 5 war. Die Ursache hiervon liegt darin, dass diese, nach den Verhältnissen der organischen Natur zusammengesetzten Salzbasen, mehr Atome Sauerstoff enthalten, als es bei den unorganischen gewöhnlich ist, und wenn sich ein Atom der Base mit einem Atom der Säure vereinigt, und die Base z. B. 6 Atome Sauerstoff, und die Säure 3 enthält, so wird der Sauerstoffgehalt der Base das Doppelte von dem der Säure. Im Uebrigen, so weit man sich nach den schon gemachten Analysen richten kann, geben mehrere von diesen Basen neutrale Salze, wenn sich 3 Atome von der Base mit 2 Atomen von der Säure vereinigen, und viele dieser Salze geben krystallisirende saure Verbindungen, welche aus 3 Atomen Basis und 4 Atomen Säure zusammengesetzt sind. Es ist gewiß anzunehmen, dass es unter diesen sauren Salzen auch solche gebe, worin sich ein Atom Basis mit einem Atom Säure verbindet. Dabei bleibt gleichwohl noch zu untersuchen übrig, ob ihre Sättigungscapacität für alle Säuren gelte, ohne Rücksicht auf die gewöhnlichen Verhältnisse zwischen dem Sauerstoff in der Säure und dem der Base, so dass Säuren, welche 3 Atome Sauerstoff halten, und Säuren mit 2 Atomen gleiche relative Quantitäten von diesen Basen, wie von den unorganischen sättigen; wodurch es käme, dass wenn z. B. Veratrin in seinem schwefelsauren Salz 5 Mal den Sauerstoff der Säure enthält, es in dem neutralen schweflichtsauren Salz 7 1 Mal den Sauerstoff der Säure

III.

16

enthalten würde; ein gewiß ungewöhnliches Verhälten was aber mit dem im Zusammenhang stehen kann, ich später über die verschiedenen Ansichten von der lischen Natur dieser Basen erwähnen werde. Bis jetzt man durch Versuche ausgemittelt, daß wenigstens Schelsäure und Chlorwasserstoffsäure von diesen Base demselben relativen Verhältniß; wie von den unor schen, gesättigt werden.

Auch die Beschaffenheit ihrer Natur als Salzbasi zu verschiedenen Meinungen Veranlassung gegeben, kann noch nicht als richtig ausgemittelt betrachtet den. Im Allgemeinen können die verschiedenen Ansie unter 3 verschiedenen Gesichtspunkten aufgefaßt wer

- 1) Die vegetabilische Salzbasis vereinigt sich mit Säure auf dieselbe Weise, wie ein unorganisches Oxyd, kann ein wasserfreies, aus beiden zusammengesetztes geben. Diess scheint die allgemeinste Vorstellung dezu sein.
- 2) Diese Salzbasen enthalten eine Portion Ammo welches ihren eigentlichen alkalischen Bestandtheil macht, mit welchem ein organischer Stoff auf eine che Art verbunden ist, wie sich mehrere Pflanzens mit der Schwefelsäure verbinden, so dass sie in dem mit gebildeten Salz beibehalten werden. Diese Von lung ist von Robiquet für diese Salzbasen im Allger nen, und von Lindbergson für das Morphin insbe dere aufgestellt und vertheidigt worden. Sie wurde, Pelletier und Dumas aus dem Grunde bestritten, wenn der Stickstoff in diesen Salzbasen als Ammo enthalten wäre, ihr Vermögen, die Säuren zu sättig sich wie ihr Stickstoffgehalt verhalten würde, was ni ganz der Fall ist. Diese Salzbasen sättigen entwe gleich viel, oder 2, oder halb so viel Säure, als aus ihrem Stickstoffgehalt gebildete Ammoniak erforde würde, und überdem findet man, dass Morphin, welch nur 51 Pocent Stickstoff enthält, 11 Säure mehr sättig als z. B. Chinin, welches 8 Procent Sticksoff enthi Daraus folgt also, dass wenigstens nicht der ganze Stid

meinen scheint gleichwohl der Stickstoffgehalt die nmensetzung der Salze zu bestimmen. Bei den benalysirten findet man, dass wenn die Stickstoffen in einem Atome Basis 3 betragen, sich 3 Atome mit 2 Atomen Säure verbinden, dass wenn sie aber nur 2 sind, das neutrale Salz aus einem Atom Band einem Atom Säure gebildet wird.

3) Können diese Salzbasen mit dem Ammoniak ein ves Verhältnis darin haben, dass sie nicht ohne Zuvon einem Atom Wasser ordentliche Salzbasen werwobei dann ihr Verhältniss zu der Quantität von , welche sie sättigt, von diesem Wassergehalt bent wird; das heißt mit anderen Worten, sie können, dieser Hypothese aus betrachtet, sich mit keinen an-1. als wasserhaltigen Säuren vereinigen, deren Wasle nicht entbinden. Ohne eine solche Analogie mit ioniak, würde es schwierig sein, eine richtige Vorng von ihren Verbindungen mit Wasserstoffsäuren, mit Chlorwasserstoffsäure oder Jodwasserstoffsäure, ben, in welchen der Wasserstoff der Säure entwezn der wasserfreien Salzbasis hinzugerechnet wird, damit das Metall repräsentirt, welches in Verbindung Chlor oder Jod das Salz bildet, oder auch der Salzeine entsprechende Menge von ihrem Sauerstoff ent-, um in diesem weniger sauerstoffhaltigen Zustand Metall in den unorganischen Haloïdsalzen zu reprären. Es ist einleuchtend, dass es nicht ohne hinlänggenaue Versuche auszumachen ist, welche von diesen chten den Vorzug verdient.

Mehrere von diesen Salzbasen haben in der Heille eine ausgezeichnete Anwendung bekommen.

## Morphin.

Das Opium, welches der aus den verletzten Saamenfen des Mohns ausgeflossene, eingetrocknete Milchsaft und eines der ausgezeichnetsten Mittel in der Heilkunde ausmacht, enthält nicht weniger als zwei Sahbasen, die sich einsnder sehr ähnlich sind. Die eine davon wurde schon 1803 von Desrosne entdeckt, und lange Desrosne's krystallisirtes Opium-Salz genannt, und die andere wurde 1804 gleichzeitig von Sertürner und Seguin aufgefunden, ohne daß jedoch damals ihre Eigenschaft als Salzbasis bemerkt wurde. Bei einer erneuerten Arbeit über das Opium erwies Sertürner 1816 diese Eigenschaften bei dem von ihm entdeckten krystallinischen Stoff, welchen er Morphium nannte, was man später in Morphin umgeändert hat. Desrosne's krystallisirende Substanz wurde zum Unterschied Narcotin genannt.

Der Vorschriften zur Darstellung des Morphins giebt es viele, und es würde zwecklos sein, sie hier alle anzuführen; ich muß jedoch bemerken, daß bei den meisten derselben keine gehörige Rücksicht zur Erhaltung eines von Narcotin gänzlich befreiten Morphins genommen worden ist.

Sertürner's Darstellungsweise war, das Opium mit verdünnter Essigsäure anzurühren, die erweichte Masse so lange mit Wasser auszulaugen, als dieses noch etwas aufnahm, und die hierauf concentrirte Flüssigkeit mit kaustischem Ammoniak niederzuschlagen. Dadurch wurde das Morphin in Gestalt eines grauen Niederschlags und offenbar mit Narcotin vermischt erhalten, und warsch wer von seinem Farbstoff zu befreien.

Robiquet hat vorgeschlagen, man solle die Infusion von Opium, nachdem man sie stark concentrirt hat, I Stunde lang mit ungefähr 2 Procent vom Gewicht des Opiums Magnesia kochen. Diese Anwendung von Magnesia vor anderen Akalien hat indessen keinen anderen bestimmten Vorzug, als dass ein Ueberschuss davon für die übrigen der in der Flüssigkeit aufgelösten Stoffe unschädlich ist, was jedoch auch mit Ammoniak der Fall ist, dessen Anwendung aber Robiquet vermeiden wollte, um sich überzeugen zu können, dass die alkalischen Eigenschaften des Niederschlags nicht davon herrührten. Der auf diese Art erhaltene Niederschlag besteht, wie wir

schon bei der Darstellung der Mekonsäure gesehen haben, aus mehreren Substanzen. Der färbende Stoff darin und eine Portion Narcotin wird mit Spiritus vini rectificatus durch Digestion bei +50° bis 60° ausgezogen, worauf das Unaufgelöste mit etwas kaltem Spiritus gewaschen, ausgepreßt, getrocknet und darauf mit wasserfreiem Alkohol gekocht wird, so lange sich noch bei wiederholtem Kochen mit frischem Alkohol etwas auflöst. Die kochende Flüssigkeit wird sogleich: filtrirt und setzt beim Erkalten Morphin in Krystallen ab, die aber von Neuem in Alkohol aufgelöst und umkrystallisirt werden müssen, damit sie völlig farblos werden. Aber auch auf diese Art bekommt man das Morphin sehr durch Narcotin verunreinigt.

Eine von den Methoden, wodurch diese Basen am besten von einander getrennt zu werden scheinen, ist folgende: Das Opium wird mit Wasser ausgezogen, worauf man zur Extractdicke abdampft. 3 Th. von diesem Extract werden mit 1. Th. Wassers angerührt und hierauf in einer Retorte mit 20 Th. Aether vermischt. Die Retorte wird mit einer Vorlage versehen, die Masse in's Kochen versetzt, und nachdem 5 Th. Aether überdestillirt sind, hat der in der Retorte bleibende Aether das Narcotinsalz aus dem Extracte ausgezogen, wo man dann die Operation unterbricht, den Aether, so heiß er ist, in ein besonderes Gefäß ausgießt, und den Theil der Aether-Auflösung, der nicht vollkommen von der Extract-Anflösung: abgegossen werden kann, mit den 5 Th. überdestillirten Aethers abspühlt. Das übrige dünne Extract wird nach dem Erkalten mit sehr wenig Wasser verdünnt, und nach einer Weile von einem krystallinischen Niederschlag abgegossen, welcher ebenfalls hauptsächlich aus Nareotinsalz besteht. --- Hierauf verdünnt man es mit noch mehr Wasser und schlägt mit kaustischem Ammoniak nieder .\*). Der Niederschlag-wird auf's Filtrum genommen;

<sup>\*)</sup> Im Fall man nicht das Opiumextract mit Aether behandelt, sondern sogleich die Opiuminfusion niederschlägt, muss man, nach

aus der filtrirten Flüssigkeit setzt sich beim Erwärmen noch eine kleine Portion Morphin ab, das man wegnimmt. Der mit kaltem Wasser gut ausgewaschene Niederschlag wird getrocknet und dann mit 3 Mal so viel Spiritus von 0,84, als man Opium angewendet hat, und 6 Procent von Gewichte des angewandten Opiums Blutlaugenkohle gekocht; die hierauf kochend heiss siltrirte Auflösung setzt beim Erkalten Morphin in farblosen Krystallen ab. Die erkaltete Flüssigkeit wird von Neuem mit dem Rückstand gekocht, so lange sich noch beim Erkalten Krystalle absetzen, worauf man den Alkohol bis auf ? abdestillit und das darin noch aufgelöste Morphin sich absetzen lässt. - Man kann auch das durch Ammoniak niedergeschlagene Morphin in verdünnter Chlorwasserstoffsäure auflösen, mit Blutlaugenkohle kochen, und dann das reine Morphin durch kaustisches Ammoniak ausfällen, und es ist klar, dass wenn man Morphinsalze bereiten will, man die Behandlung mit Alkohol nicht nötbig hat, sondern dass man das Morphin in der Säure auflöst, die Anflösung mit Kohle reinigt und zur Krystalfisation abdampft.

Auflösung niedergeschlagen zu werden, hat Wittstock in Berlin folgende Bereitungsart eines narcotinfreien Morphins gegründet: 1 Th. gepulvertes Opium wird mit 8 Th. Wasser, dem ½ Th. concentrirte Chlorwasserstoffsäure sugesetzt ist, 6 Stunden lang digerirt. Nach dem Erkalten wird die dunkelbraune Extraction abgegossen, und die ganze Operation noch zweimal wiederholt. In den vermischten Extractionen werden hierauf 4 Th. Kochsalt aufgelöst. Die milchigt gewordene Flüssigkeit klärt sich nach einigen Stunden, indem sich ein brauner, käseartiger Niederschlag absondert; die davon abgegossene Flüssigkeit hat die Farbe von Franzwein. Sie wird nun mit Ammo-

Hottot's Vorschrift, die freie Säure der Auflösung erst genau mit Ammoniak neutralisiren, wobei, neben etwas Narcotin, eine eigene fette Materie gefällt wird, welche sich auf keine andere Weise vollständig vom Morphin trennen lässt, und die bei Behandlung mit Aether von demselben ausgezogen wird.

niak im Ueberschuß versetzt, etwas erwärmt und 24 Stunden stehen gelassen, worauf man den Niederschlag abfiltrirt, mit ein wenig Wasser auswäscht und trocknet. Die Menge desselben beträgt gewöhnlich 1 vom Gewicht des Opiums. Er wird hierauf mit Alkohol von 0,82 vollständig ausgezogen, wobei ; vom Niederschlag zurück-bleibt, der aus mekonsauren, äpfelsauren und phosphorsauren Salzen und Farbestoff besteht. Der Alkohol wird abdestillirt, wobei & bis & von angewandtem Opiumpulver wenig gefärbtes, krystallinisches Morphin zurückbleibt. Dasselbe kann indessen noch etwas Narcotin enthalten, zumal wenn man anfangs den Opiumauszug nicht völlig mit Kochsalz gesättigt hatte. Man löst daher das erhaltene Morphin in verdümter Chlorwasserstoffsäure auf, filtrirt und dampft zur Krystallisation ab. Das Ganze gerinnt dann zu einer federartigen Salzmasse, welche man zwischen Leinwand oder Löschpapier stark auspresst, wobei das mit der Säure nicht krystallisirende Narcotin mit der Lauge absließt. Durch Umkrystallisiren des so erhaltenen chlorwasserstoffsauren Morphins, erhält man ein silberweißes Salz, das durch Zersetzung mit Ammoniak, Auflösung in Alkohol und Abdampfen ein farbloses, narcotinfreies Morphin liefert.

Ein nach anderen Methoden gewonnenes, narcotinhaltiges Morphin kann man, nach Wittstock, auf folgende Arten reinigen: Man löst ein solches Gemenge in
verdünnter Chlorwasserstoffsäure auf, dampft zur Krystallisation ab, wobei nur Morphinsalz krystallisirt, welches
man durch starkes Auspressen von der narcotinhaltigen,
nicht krystallisirenden Mutterlauge befreit. Oder man
sättigt die Auflösung des Gemenges in Chlorwasserstoffsäure mit Kochsalz, wobei die Flüssigkeit milchigt wird,
und das Narcotin sich nach einigen Tagen in warzenförmigen, krystallinischen Zusammenhäufungen abscheidet,
worauf man das Morphin durch Ammoniak fällt. Oder
endlich, man setzt zu der Auflösung des Gemenges in
verdünnter Chlorwasserstoffsäure verdünnte kaustische Kalilauge; ein kleiner Ueberschuss davon löst augenblicklich

das ausgeschiedene Morphin auf, während sich das Narcotin käseartig ausscheidet. Ein großer Ueberschuß von Lauge würde, wenn sie längere Zeit mit dem Narcotin in Berührung bleibt, auch etwas von diesem auflösen, weshalb es auf jeden Fall gut ist, gleich nach Behandlung mit der Lauge die alkalische Morphin-Auflösung abzufiltriren. W.]

Der nach der Ausziehung mit Wasser übrig bleibende Theil vom Opium enthält noch sowohl Morphin als Narcotin, die man durch Digestion mit verdünnter Essigsäure auszieht, worauf man die filtrirte Flüssigkeit zur Syrupsconsistenz abdampft, zur Abscheidung der Basen mit Aether behandelt, und das im Aether unauflösliche Morphinsalz auf die erwähnte Art durch Ammoniak zersetzt. — Man hat auch vorgeschlagen, den ausgewaschenen Rückstand vom Opium zuerst mit kaustischem Ammoniak auszuziehen, das, außer Harz und Farbstoff, die Säuren aufnimmt, dann mit kaltem Spiritus auszuwaschen und zuletzt den Rückstand mit Alkohol zu kochen, welcher die Basen auflöst.

In reinem, isolirtem Zustand aus seiner Auflösung in Alkohol angeschossen, bildet das Morphin kleine, farblose, glänzende Krystalle. Durch kaustisches Ammoniak aus einer Auflösung eines seiner Salze niedergeschlagen, bildet es weisse, käseartige Flocken, die bisweilen, indem sie sich ansammeln, krystallinisch werden. Behutsam erhitzt, schmilzt es ohne Zersetzung, und bildet eine gelbe, geschmolzenem Schwefel nicht unähnliche Flüssigkeit, die beim Erstarren weiß und krystallinisch wird. An offner Luft stärker erhitzt, riecht es wie Harz, raucht und entzündet sich mit einer lebhaften, rothen und russenden Flamme, mit Hinterlassung unverbrannter Kohle. - Von kaltem Wasser wird es nicht aufgelöst, schmeckt aber doch auf der Zunge bitter, und kochendes Wasser nimmt etwas mehr als Too seines Gewichts auf, das beim Erkalten wieder anschießt. Die warme Auflösung stellt nicht allein die blaue Farbe auf geröthetem Lackmuspapier wieber, sondern färbt auch die gelbe Curcumä- und barber-Farbe braun. Es wird von 40 Th. kalten und 30 Th. kochenden, wasserfreien Alkohols aufgelöst. Aether ist es wenig oder nicht auflöslich, wodurch es bich gut von Narcotin getrennt werden kann, welches darin ziemlich leicht auflöst. Es löst sich auch in und flüchtigen Oelen auf, und kann mit Campher pengeschmolzen werden.

Wir haben mehrere Angaben über seine Zosammenng, diejenigen zu verschweigen, welche bedeutend wichen, nämlich von Bussy, Pelletier und Duund Brande.

	Bnasy.	Pellet. u. Dumas.	Brande.
Kohlenstoff	69,0	72,02	72,0
Wasserstoff	6,5	7,61	5,5
Stickstoff	4,5	5,53	5,5
Sauerstoff	20,0	14,84	17,0.

Won diesen giebt Bussy's folgende Anzahl von Ato36 Kohlenstoff, 40 Wasserstoff, 2 Stickstoff und
erstoff; Pelletier's und Dumas's giebt, wie schon
ührt wurde, 38 Kohlenstoff, 49 Wasserstoff, 2 Stickund 6 Sauerstoff. Nach der ersteren Angabe wiegt
Atom von Morphin 3934, und nach der letzteren
34. Berechnen wir aber das Atomgewicht nach der
tität von Schwefelsäure, welche davon genau neuut wird, so wird es 4020,6, was sich mehr dem
tischen Resultate der beiden letzteren nähert. Daaber verhält sich im schwefelsauren Morphin der
mtoff der Säure zum Sauerstoff der Base, nach Bussy,
8, aber nach Pelletier und Dumas = 3:6; erstetat keine Wahrscheinlichkeit für sich, und letzteres
bo wahrscheinlich des richtigere.

Die Morphinsalze erhält man durch Auflösung Morphins in verdünnten Säuren bis zur Sättigung und unpfen der Auflösung. Sie sind farblos und die meikrystallisiren. Sie haben einen sehr scharfen und

unangenehm bitteren Geschmack. Ihre Auflösung wird von Alkalien gefällt; werden sie in sehr verdünntem Zastand mit Ammoniak im Ueberschuss vermischt, so eststeht kein Niederschlag, oder er löst sich wieder auf, aber beim Erwärmen setzt er sich ab. Von Galläpfelinfusion werden sie gefällt, und diese Reaction ist so empfindlich, dass eine Flüssigkeit, welche nur 13000 ihres Gewicht Morphinsalz aufgelöst enthält, dadurch deutlich getrükt wird. Da diess aber auch mit den Salzen mehrerer anderer vegetabilischer Salzbasen der Fall ist, so ist dieß kein charakterisirendes Kennzeichen \*). Als solche betrachtet man 1) dass Morphin und seine Salze, in fester Form, mit gewöhnlichem Scheidewasser übergossen, roth gefärbt werden, was nachher in Gelb übergeht; aber dieß ist auch mit Strychnin, Brucin und ihren Salzen der Fall; und 2) dass Morphin, so wie auch seine neutralen Salze, mit einer Auflösung von neutralem Eisenchlorid, oder im Allgemeinen mit einem aufgelösten neutralen Eisenoxydsalze vermischt, dem Gemische eine schöne und nach ungleicher Verdünnung mehr oder weniger tief blaue Farbe ertheilen, welche durch zugesetzte überschüssige Säure verschwindet, aber wieder zum Vorschein kommt, wenn diese mit Alkali gesättigt wird. Die Farbe wird durch Erhitzen, durch Alkohol und durch Essignaphtha, aber nicht durch Aether zerstört. Diese merkwürdige Reaction ist von Robinet entdeckt worden; was eigentlich die blaue Materie sei, ist noch nicht untersucht.' Die neutralen Morphinsalze bestehen aus einem Atom' Basis und einem Atom Säure; da aber das Atom der Base bedeutend mehr wiegt, als das der Säure, so bedarf es zur

Nach Wittstock werden narcotinfreie Morphinsalze von Galläpfelinfusion nicht gefällt, und nur bei starker Goncentration ein wenig getrübt, was beim Erwärmen oder Verdümen mit Wasser wieder verschwindet. Dagegen entsteht bei der geringsten Beimengung von Narcotin ein Niederschlag. — Nach demselben ist reines Morphin in kaustischem Kali oder Natron leicht auflöslich, die deshalb nicht als Fällungsmittel angewandt werden dürfen, und aus dieser Auflösung krystallisirt das Morphin heraus, in dem Maasse, als das Alkali Kohlensäure anzieht.

Mentralisation nur einer sehr geringen Menge Säure. Bei dinz den morganischen Basen kann man ihr Vermögen, die icht, Lairen zu sättigen, durch die Kenntniss ihres Sauerstoffler de gehaltes vergleichen, weil ersteres absolut auf letzterem iper bruht. Da diess nicht mit den organischen Salzbasen Fall zu sein scheint, so kann man gleichwohl einen s de legemeinen Ausdruck für ihr Sättigungsvermögen bekomden procentischen Gehalt von Sauerstoff brechnet, welchen man bei ihnen voraussetzen würde der Quantität von Säure, die zu ihrer Sättigung erandert wird, im Fall sie unorganische Basen wären. Ich dies ihre Sättigungscapacität nennen. Diese ist sür 2,49, und will sagen, dass 100 Th. Morphin Quantität Schwefelsäure sättigen, deren Sauerstoff Mal so viel beträgt, eine Portion Salpetersäure, wel-5, und eine Portion Phosphorsaure, welche 21 Mal to viel Saverstoff enthält.

Œ

酒

1 ·

**5** 

A ... B. ... B. ...

Schwefelsaures Morphin schießt in bundelförmig mammengehäuften Nadeln an, und ist in Wasser sehr leicht Möslich, wovon es nicht mehr als ungefähr sein doppel-Gewicht braucht. Zweifach schwefelsaures Morplin erhält man durch Uebersättigung des Salzes mit Shwefelsaure und Wegnahme des Säure-Ueberschusses Mittelst Aether, welcher das saure Salz unaufgelöst zurück-L. Salpetersaures Morphin. Wird Morphin in leter Gestalt mit Salpetersäure behandelt, so wird es zuerst chon orangeroth gefärbt; diese Farbe geht dann in Gelb iber, und durch fortgesetzte Binwirkung der Säure wird die Base in Oxalsäure verwandelt. Wird dagegen Morphin bis zur Sättigung in verdünnter Salpetersäure aufgelöst, so erhält man ein neutrales Salz, welches nach dem Abdampfen in sternförmig zusammengehäuften Krystallen mschießt. Es bedarf nur das 1½ fache seines Gewichts Wassers zur Auflösung. Phosphorsaures Morphin chiest in Würfeln an, und mit Ueberschus an Säure in strahligen Bündeln. Kohlensaures Morphin soll erhalten werden, wenn ein Gemenge von Morphin und Wasser mit Kohlensäuregas übersättigt wird, wobei sich

das Morphin auflöst, und wenn die Auflösung gesättigt war, so schießt das Salz bei künstlicher Abkühlung in kurzen prismatischen Krystallen an, die in 4 Th. Wassen auflöslich sind. Nach Anderen soll des Morphin von koblensaurem Natron in Flocken gefällt werden, die nach einigen Tagen Krystallform annehmen; aber Sertürner giebt an, dass das Morphin ohne Kohlensäuregehalt sowohl von kohlensaurem, als zweifach kohlensaurem Kali gefällt werde, und daß nur, wenn es nicht rein ist, etwas kohlensaures Alkali mit dem Extractivstoffe gefällt werde, und bei Zusatz von Säuren Spuren von Aufbrausen zeige. Essigsaures Morphin schießt in seinen, büschelförmig vereinigten Nadeln an, ist in Wasser leicht, in Alkohol weniger leicht auflöslich. Weinsaures Morphin scheint ein neutrales und ein saures Salz zu bilden, schießt in feinen Prismen an, und ist in 3 Th. kalten Wassers auflöslich. Galläpfelsaures Morphin ist unauflöslich und wird niedergeschlagen. Der in einer Morphin-Auflösung durch Gerbstoff bewirkte Niederschlag ist in Spiritus auflöslich. Mekonsaures Morphin ist im Opium enthalten. Man erhält es nicht krystallisirt; es ist sowohl in Wasser als in Alkohol leicht auflöslich. Gallertsaures Morphin erhält man durch Digestion von noch feuchter Gallertsäure mit Morphin und Wasser, wobei sich beide auflösen, und aus dem Wasser durch Alkohol als Gallert gefällt werden kann. Von den Verbindungen des Morphins mit Wasserstoffsäuren ist nur die mit Chlorwasserstoffsäure bekannt. Dieses Salz schießt, ähnlich den vorhergehenden, in Nadeln oder federförmigen Krystallen an, bedarf 16 bis 20 Th. Wassers zur Auflösung, und wenn man sie zu weit abdampft, so gesteht die ganze Masse beim Erkalten. Wird in einer Auflösung von Opiumextract Kochsalz bis zur Sättigung aufgelöst, so werden eine Menge von in der Flüssigkeit aufgelöster Stoffe ausgefällt. Wird die filtrirte Flüssigkeit dann zur Trockne abgedampst und mit kochendem, wasserfreiem Alkohol behandelt, so löst dieser daraus chlorwasserstoffsaures Morphin auf, welches man durch Abdampfen des Alkohols krystallisirt erhält; zugleich hat sich eine Portion mekonsaures Natron gebildet.

Man hat versucht, Morphin mit Schwefel zusammenzuschmelzen, aber dabei entwickelte sich Schwefelwasserstoffgas. Es ist übrigens nicht untersucht; was daraus wurde, wie es sich zu Schwefelwasserstoff oder den elektronegativen Schwefelmetallen verhält.

Das Morphin und seine Salze hat man in der Medicin anzuwenden angefangen. Wird Morphin in isolirter Gestalt innerlich genommen, so ist es ohne alle Wirkung, wird es aber mit einer Säure verbunden oder nur in Oel aufgelöst, so soll es dieselben Wirkungen wie das Opium hervorbringen. Essigsaures Morphin hält man für diejenige Form, in der es am wirksamsten ist, und man glaubt von ihm, dass es in großer Dosis tödlich sei. Man scheint seit der ersten Entdeckung des Morphins diesen Stoff für die Ursache der eigenthümlichen medicinischen Wirkungen des Opiums gehalten zu haben. Lindbergson suchte diess zu bestreiten und erklärte, dass Morphin und seine Salze, außer dass sie einen geringen Ekel erregten, sowohl auf Menschen als Thiere ohne alle Wirkungen seien, und dass die Wirksamkeit des Opiums in seinem extractiven Theile liege. Lindbergson verwechselte indessen offenbar Narcotin und Morphin, d. h. wandte sie beide zusammen an. Seine Versuche reichen indessen hin, um über die Sicherheit unseres Wissens über diesen Gegenstand bedeutende Zweifel zu erregen. Was durch Versuche entschieden zu sein scheint, ist, dass von Morphin-Praparaten eine größere Dosis zur Hervorbringung einer bestimmten Wirkung erfordert wird, als von Opium, wovon ein, höchstens zwei Gran eine hinreichend große Dosis ist, um Schlaf zu machen, und einige wenige Gran den Tod bewirken können, während man dagegen Angaben hat, nach welchen essigsaures Morphin, in Dosen von 1 bis eine ganze Drachme, theils innerlich gegeben, theils in die Venen eingesprützt wurde, ohne zu tödten. Demnach sieht es aus, als beruhe die Wirksamkeit des Opiums nicht allein auf dem Morphin allein, sondern auf

den Verbindungen, in denen es sich im Opium befindet, und auf jeden Fall muss diess näher untersucht werdes, um unsere Kenntnis darüber zu besestigen.

# Narcotin \*).

Sertürner hielt das Narcotin lange für ein basischer Morphinsalz, weshalb es einige Zeit dauerte, ehe man sick von seiner Verschiedenheit vom Morphin überzeugte, der zuerst mit Zuverlässigkeit von Robiquet erwiesen wurde. Mehrere: Schriftsteller nehmen dasselbe nicht unter die vegetabilischen Salzbasen auf, aus dem Grunde, weil vegetabilischen Salzbasen auf, aus dem Grunde, weil klasse gehörend, weil es sich mit Säuren und Salzen verbindet, wovon einige krystallisiren, und es in dieser Verbindung die flüchtigen Säuren bindet, wie z. B. Chloriwasserstoffsäure und Essigsäure; aber diese Salze reagiren, wie die der schwächeren unorganischen Basen, sauer.

Die Darstellung des Narcotins ist im Allgemeinen die selbe wie die des Morphins, von welchem es in den Filmen, wo sie zusammen erhalten werden, sowohl in isoligater Form, als auch als Salz durch Behandlung mit Aether getrennt wird, indem das Narcotin und seine Salze davon ausgezogen und nach Abdestillirung des Aethers erhalten werden. Wird pulverförmiges Opium, oder, wie vorher angeführt ist, sein mit Wasser bereitetes Extract mit Aether behändelt, so zieht dieser, im ersteren Falle unvollständig, aber in letzterem besser, die Narcotinsale aus, abr mit diesen auch fremde Stoffe, welche, bei Antwendung von rohem Opium, aus Cautschuck und einem eigenen Fett, aber bei Anwendung des Extractes bloß aus diesem Fett bestehen. Nach Abdampfung des Aethers bleiben diese, nebst einer verworrenen, braunen Salzmassen

ich sehe indessen keinen Grund ein, warum man diesen, vielleich weniger nierkwürdigen Bestandtheil vorzugsweise nach dem Opin benennen solt.

rück, welche das Lackmuspapier röthet und aus einem arcotinsalz besteht, dessen Säure noch nicht bestimmt. Man löst dieses Salz in warmen Wasser oder in koendem Spiritus auf, digerirt mit Blutlaugenkohle, und hlägt das Narcotin aus der erkalteten Auflösung durch austisches Ammoniak nieder. Ist dann der Niederschlag icht farblos, so löst man ihn wieder in Chlorwasserstoffiere auf, behandelt von Neuem mit Kohle und schlägt it Ammoniak nieder \*).

Der Narcotin wird auf diese Art in weißen, leichten Mocken erhalten. In kochendem Spiritus oder Aether migelöst, schießt es in farblosen Krystallen an, welbe gewöhnlich größer, als die vom Morphin ausfallen, ider auch in perlmutterglänzenden Schuppen. In sester form ist es ohne Geschmack. Es schmilzt bei einer weig erhöhten Temperatur und verliert 2 bis 3 Procent m Gewicht. Lässt man die geschmolzene Masse langsam malten, so sieht man auf ihrer Oberstäche sich mehrere Lynalicentra bilden, die sich allmählich vergrößern und mikommen isolirte krystallinische Halbkugeln bilden; Masse schnell ab, so Weiht sie durchsichtig und bekommt Sprünge. — Im Feuer milt es sich wie das Morphin. Von kaltem Wasser wird es nicht aufgelöst, und kockendes nimmt kaum 400 kvon auf. Kalter Alkohol löst davon 100, aber kochenseines Gewichts auf. Aether löst dasselbe reichlich und weit mehr noch in der Wärme. Keine von die-Auflösungen reagirt alkalisch. Auch von fetteu und stichtigen Oelen wird es aufgelöst. Die dasselbe vom Morphin unterscheidenden Merkmale sind folgende: 1) in bolitter Form ist es geschmacklos, während Morphin bitschmeckt; 2) ist es in Aether auflöslich, wovon Morin nicht, oder in weit geringerem Grade aufgenommen

Nach Wittstock erhält man das Narcotin aus dem, beim Morphin erwähnten, durch Kochsalz in dem sauren Opium-Auszug erhaltenen Niederschlag, worin es noch mit Farbstoff verunteinigt ist.

wing ma ? wing 3. weith his last with his wing the same Martin ma was Martin was Martin ma was Marti

ion voices terrible and in a Linear maintain on passed income and tiese Lancer mention on passed men, voices and tiese Lancer mention on passed in Linearity. I Tassential I hierarch and the angle, I hierarch and the majority. I hierarch mai the angle, has been acted to a second and the angle, it has been acted to a second and the angle, has been acted to a second and the angle, has been acted angle than maintain.

Die Narramina de ensit men an. deis men restlinates faures ar viel Varrium aufüren führ, di anfachmen zinnen, wermi man tie klüsneiseit misse de laten alle einen utterert Geschmack die die b chinesine, und a Wasser eacht amidistich und rüther Lackmuspapier. Sie werden sowill von Ekailen den Callage inforion, and von letmerer mit beilgeiber Feli gefä.it. Mentere derselben und in Akaioi mei weit lich in hether acticalich: es sinci aux wenige decale näher ontersocht. Salpetersäure des Narcotin m unest soi; was som die Siure mehr concentrist, s färte sie sich gelb 'nicht roth' damit, und giebt, was sie damit erhitzt wird, Ozalsaure und eine eigene bitt Materie. Man weils, dals essignaures Morphiam basisch enigeaurem Bleionyd gefällt wird, dedurch, di das Bleienzydealz neutral wird, indem es die Saure da Narcotinsalze entzieht, was mit essigsaurem Morphin nick der Fall ist \* ;. Von Chlorwasserstoffsaure wirds zu einer Verbindung aufgelöst, die nach dem Abdampis nicht krystallisirt erhalten werden kann.

Narcotin äußert keine besonders ausgezeichneten Witkungen als innerliches Heilmittel. Orfila giebt an, die en, in jeder Form, von Menschen zu einigen Drachmet

<sup>\*)</sup> Nach Wittstock sind die aus der Auflösung des Narcoist im Engigeäuse angeschossenen Krystalle reines Narcotin. W.

ohne alle Wirkung genommen werden kann. Drachme davon, in Oel aufgelöst, tödtet Hunde chnell; kleinere Dosen langsamer und unter Ertnes Stupors, mit offenen Augen, aus dem sich nicht erwecken läßt. Die Einsprützung dieser in die Jugularvene tödtet sogleich; dagegen das Zellgewebe gebracht, ohne Wirkung. Essigneotin ist bei Hunden fast ohne Wirkung, so läure offenbar seinen Einfluß auf den lebenden vernichten scheint.

#### Strychnin.

Substanz wurde 1818 von Pelletier und Camtdeckt. Es kommt in der Natur in mehreren
im Strychnos vor. Sie fanden dasselbe in der
im Str. Faba Ignatii (in der Pharmacie Ignagenannt), von Str. Nux vomica (Krähenaugen)
im Holze von Strychnos Colubrina. Sie fanden
eschher noch in einem giftigen Präparat, Upas
orara genannt, womit die Eingebornen auf
tre Pfeile zu vergiften pflegen. In allen diesen
i mit Igasursäure verbunden und meistens mit
noch einer anderen vegetabilischen Salzbasis,
in, vermischt vor, von welchem letzteren man
Darstellung zu befreien suchen muß. Das Upas
sen nur Spuren von letzterem.

aber seine Bereitung daraus wird kostbar. Pelad Caventou schreiben vor, die Bohnen zu ie mit Aether zu digeriren, welcher ein eigenes st, und sie hierauf mehrere Male mit Alkohol en, diesen abzudestilliren und darauf das übrig-Extract mit Wasser und Magnesia zu kochen. erschlag wird wohl ausgewaschen, getrocknet asserfreiem Alkohol gekocht, welcher das Strycht. Die Ignatiusbohne enthält sehr wenig Brucin. theils ist die Ignatiusbohne nicht immer so leicht

zu bekommen, theils ist die Behandlung mit Aethe kostbar, während dagegen die Krähenaugen übe haben sind. Sie enthalten zwar weniger Strychn sind schwer zu zerkleinern, aber dessen ungeacht nen sie mit größerem Vortheil angewendet werder trocknet die Krähenaugen im Backofen, wodurch spröde werden, dass sie, noch heiss und ehe sie Feuchtigkeit angezogen haben, zu Pulver gestoße den können; dieses wird mit Alkohol digerirt, s dieser noch etwas auflöst, und die Auflösung abd bis der größte Theil vom Spiritus abgedampft ist. man beseuchtet auch die Krähenaugen mit ganz Wasser oder Essig, bis sie so weich geworden sir sie sich zerrühren lassen, worauf sie mit Spiritu gossen und mehrere Male mit neuen Portionen werden. Der Spiritus wird dann abdestillirt. den Fällen zurückbleibende Masse wird mit viel vermischt und mit Magnesia gekocht, welche das nin ausfällt \*). Der Niederschlag wird gut mit Wasser gewaschen und mit kochendem Alkohol vo behandelt. Diese Auflösung wird bis zur dünnen consistenz abdestillirt; sie bildet nach dem Erkal Magma, welches nach einiger Zeit körnig wird. diess geschehen ist, wird es durch Waschen mit Spiritus von 0,88 spec. Gewicht vom Extractiv- ur stoff, so wie von Brucin befreit; das Strychnin bl bei unaufgelöst, man löst es in kochendem Alko und lässt es anschießen. Schlägt man bei dieser lung die Salzbase, statt mit Magnesia, mit kau Kali oder Ammoniak nieder, so scheidet sie sich zähe, klebrige Masse aus, die nach einigen Tager Luft aufschwillt und zu Pulver zerfällt, indem s ser anzieht. Diess rührt von dem darin enthalten

<sup>\*)</sup> Aus der filtrirten, dem freiwilligen Verdampfen übe Flüssigkeit werden, nach Pelletier und Caventou, Pfund Med. Gewicht Krähenaugen 10 Gran krystallisi ein erhalten.

her, welches wasserfrei niedergeschlagen wird, und in Hydrat verwandelt. 1 Pfund Med. Gew. Kräbenn giebt 17, höchstens 18 Gran Strychnin \*).

Das Strychnin schießt aus einer mit Wasser etwas innten Alkohol-Auflösung beim freiwilligen Verdamin sehr kleinen, weißen, vierseitigen, von allen 4 Flänus zugespitzten Prismen an. Bei schneller und zugetriebener Abdampfung setzt es sich als körniges er ab. Auf Pflanzenfarben resgirt es sehr deutlich lisch, und hat einen höchst bitteren, fast unerträgliund hintennach etwas metallischen Geschmack. Et beinen Geruch, ist an der Luft unveränderlich, schmikt

Nach Wittstock erhält man nuch folgender Methode aus 16 Unzen Krähenaugen 40 Gran aalpetetsaures Strychnin und 50 Gran salpetersaures Brucin Die Krahenaugen werden mit Branntwein von 0,94 sinmal anfgekocht, die Flussigkeit abgegossen, die Krahenaugen im Trockenofen getrocknet, worauf sie sich leicht pulvern lassen. Sie werden dann noch 2 - 3 Mal mit Branntwein ausgezogen, die Finanigkeit alle zusammengegossen and der Weingeist abdestillirt. Die übrigbleibende Fuszigkeit wird mit ess gsaurem Bleioxyd vermischt, so lange noch ein Niederschlag entsteht, wodurch Farbstoff, Fett und Pilanzensäuren' ausgefallt werden. Der Niederschlag wird gut ausgewaschen. Die davon abfilirirte Flüssigkeit wird so weit eingedampft, dass für ede 16 Unzen Krahenaugen 6 8 Unzen Flussigke i bleibt, auf diese Menge 2 Drachmen Magnes a zugesetzt, und damit mehzere Tage lang stehen gelassen, damit sich auch alles Bruein ausscheider. Der Niederschlag wird auf Leinwand gebrecht, ausgeprefat, mit kaltem Wasser wieder angeruhrt, wieder ausgeprefat, und diefs einige Mal wiederholt. Hierauf wird er getrocknet, gepulvers, mit Alkohol von 0,635 ausgezogen, und von diesem Auszug der Alkohol denn abdestillirt, wober sich das Strychnin als weißes, krystallinisches Pulver ausscheidet und schon so ziemlich rein erhalten wird, während in der Mutterlauge das Brucin bleibt, Es ist aber nun am besten, sowohl diese als das Strychnin zusammen in sehr verdünnter Salpetersäure, von der man keinen Ueberachufs zusetzen darf, aufzulösen, und bei mäßiger Wärme abzudampfen, wober das Strychninaalz in federartigen, völlig welfeen und reinen Krystallen anschiefet, die man wegnimmt. Später krystallisiri ein Theil Brucinsalz in featen Krystallen, das meiste aber bildet wegen fremder Einmengungen eine gummikhnliche Masse, die man wieder mit Magnesia, Alkohol u. s. w. zu behandeln hat, um das Bruciosalz krystallisirt zu bekommen. Beim Ausfällen des Brucins bleibt immer viel aufgelost, das sich erst each 6 - 8 Tagen in krystallimechen Körnern absetzt.

nicht beim Erhitzen, verliert dabei kein Wasser und zersetzt sich schon bei einer Temperatur zwischen +3129 und 315°. Bei trockner Destillation giebt es eine schwarze, sich aufblähende Masse, entwickelt die gewöhnlichen Destillationsproducte, welche wenig Ammoniak enthalten, und hinterläßt eine aufgeschwollene Kohle. In Wasser ist es äußerst schwer auflöslich; von kochendem bedarf es 2500 und von kaltem 6667 Theile zur Auflösung, und diese letztere Auslösung, mit noch 100 Mal so viel Wasser verdünnt, schmeckt bemerklich bitter. Von Alkohol wird es leicht aufgelöst, auch wenn er nicht gänzlich Von Aether dagegen wird es wenig oder wassexfrei ist. nicht aufgenommen. Flüchtige Oele lösen dasselbe auf, und aus einer solchen in der Wärme gesättigten Auflösung schießt beim Erkalten ein Theil vom Aufgelösten an. Fette Oele lösen höchst unbedeutend davon auf, nehmen aber einen bitteren Geschmack davon an. Mit Schwefel vermischt und erhitzt, zersetzt es sich bei der Schmelzhitze des Schwefels und entwickelt Schwefelwasserstoffgas.

Das Strychnin ist von Pelletier und Dumas analysirt, welche es zusammengesetzt fanden aus Kohlenstoff 78,22, Wasserstoff 6,54, Stickstoff 8,92 und Sauerstoff 6,38. Diese Zahlen kommen folgenden ganzen Atomgewichten am nächsten; 32 Kohlenstoff, 33 Wasserstoff, 3 Stickstoff und 2 Sauerstoff. Ein Atom Strychnin wiegt dann 3117,36. Wird aber das Atomgewicht nach der Quantität von Schwefelsäure berechnet, welche von Strychnin gesättigt wird, so wiegt es 4779,33 oder 1½ Mal so viel, und Sauerstoff in der Säure und in der Base sind sich gleich.

Die Strychninsalze sind mehr untersucht, als die Salze der übrigen vegetabilischen Salzbasen. Das Strychnin gehört zu den basischen und schlägt die meisten nicht alkalischen unorganischen Basen nieder, von denen mehrere Doppelsalze damit geben. Der Geschmack der Salze ist höchst bitter und unangenehm. Sie werden vom Gerbstoff gefällt, und nehmen, in trockner Form mit Salpetersäure vermischt, eine rothe Farbe damit an; eine Er-

scheinung, wovon indessen ein fremder Bestandtheil die Ursache ist, welcher, wie ich nachher zeigen werde, sich schwer entfernen läst. Das Strychnin hat eine sehr geringe Sättigungscapacität, die mit 2,0925 ausgedrückt werden kann, und seine neutralen Salze bestehen aus 3 Atomen Basis und 2 Atomen Säure.

Schwefelsaures: Strychnin: a) neutrales, schießt in kleinen, cubischen Krystallen an, die an der Luft unklar werden, ohne dabei bemerkenswerth an Gewicht zu verlieren. Das Salz schmilzt bei einer sehr gelinden Hitze in seinem Krystallwasser und erstarrt wieder, nachdem es ausgetrieben ist; es hat dann 3 Procent Wasser verloren, dessen Sauerstoff halb so viel wie der der Base beträgt. Es bedarf zur Auflösung 10 Th. Wassers. b) Zweifach schwefelsaures erhält man durch Zusatz eines Ueberschusses: von Schwefelsäure, den man nach dem Abdampsen mit Aether wegnimmt. Es schießt in feinen, zugleich sauer und bitter schmeckenden Nadeln Schwefelsaures Kupferoxyd-Strychnin erhält man, wenn die Auflösung eines Kupferoxydsalzes mit Strychnin gekocht, vom niedergeschlagenen Kupferoxyd absikrirt, und die blassgrüne Flüssigkeit zum Anschießen abgedampst wird. Das Salz krystallisirt in langen, grünen Nadeln. Salpetersaures Strychnin: a) neutrales, wird durch Sättigen von verdünnter Salpetersäure mit Strychnin erhalten. Es schiesst nach dem Abdampsen in perlmutterglänzenden, büschelförmig vereinigten Nadeln an. In warmen Wasser ist es bedeutend auflöslicher als in kaltem, es löst sich unbedeutend in Alkohol und gar nicht in Aether auf. In trockner Form wird es, etwas über +100° erhitzt, leicht zerstört, es wird gelb, bläht sich auf, verpufft, aber ohne Feuer, und hinterlässt eine kohlige Masse. b) Zweifach salpetersaures entsteht, wenn zu einer gesättigten lauen Auflösung des neutralen Salzes einige Tropfen Salpetersäure gemischt werden. Beim Erkalten schießt das saure Salz in außerst feinen Nadeln an. Beim Trocknen wird es roth, und beim Erhitzen zersetzt es sich mit Verpuffung und mit Entwickelung von

Feuer. Wird salpetersaures Strychnin mit einer comm trirten freien Säure vermischt, oder wird Strychnin concentrirter Salpetersäure übergossen, so färbt es a roth, bis blutroth, und diese Farbe geht allmählich Gelb, und zuletzt in Grüngelb über. Durch fortgessti Einwirkung entsteht Oxalsäure. Diese Veränderungen w den mit Hülfe der Wärme auch durch eine weniger co centrirte Säure hervorgebracht, aber eine sehr verdüm verändert das Strychnin nicht. Wird die rothe Ma durch Ammoniak oder Magnesia gefällt, so erhält m ein rothgelbes, in geringem Grade in Wasser mit pom ranzengelber Farbe auflösliches Pulver. Von Säuren wie es wieder mit rother Farbe aufgelöst. Ist das Sals dan .die Einwirkung der Säure gelb geworden, so wird w Alkali oder Magnesia nichts mehr gefällt. Wird das rot Salz mit schweftichter Säure oder mit Oxydulsalsen w Zinn oder Eisen vermischt, so verliert es seine Farbe wij der, gerade so, als hätte die Salpetersäure das Strychil auf eine höhere Oxydationsstuse gebracht, von der wieder reducirt würde. Nachdem die rothe Ferbe Gelb übergegangen ist, wird sie nicht mehr von dies Reagentien weggenommen. Pelletier und Cavento glaubten anfangs, diese Erscheinungen rührten wirklich davon her, das das Strychnin von Salpetersäure höht oxydirt werde, und eine oxydirtere Base bilde, die durch ihre Eigenschaft, rothe Salze zu geben, ausgezeichnet wied aber bei Untersuchung des Upasgiftes erhielten sie Strychnin, welches, bei allen wesentlichen Charakters dieser vegetabilischen Salzbasis, sich davon darin unte schied, daß es von Salpetersäure grün gefärbt ward Wenn das so beschaffene Strychninsalz mit Wasser Blutlaugenkohle digerirt wurde, so wurde der fremt grün färbende Stoff abgeschieden, und dann veränden Salpetersäure die Farbe des Strychnins nicht mehr. dieser Untersuchung des Upasgiftes glückte es ihnen, wohl diese, durch Salpetersäure grün werdende Mates für sich darzustellen, als auch einen gelben Farbstoff zuscheiden, welcher von Salpetersäure blutroth und den

schweflichte Säure oder Oxydulsalze wieder farblos wurde. Es war also offenbar, dass letztere Materie dieselbe war, welche in den Krähenaugen das Strychnin begleitet, und welche im Upasgiste von dem grünfärbenden Stoffe vom Strychnin verdrängt war. Als sie nachher Strychninsalze aus Krähenaugen mit Blutlaugenkohle behandelten und sie umkrystallisirten, so wurden sie fast gänzlich, jedoch nicht vollkommen, von dem mit Salpetersäure roth werdenden Stoff befreit, der also nichts anderes als eine fremde Einmengung ist. Phosphorsaures Strychnin ist schwer neutral zu bekommen, was sich nur durch doppelte Zersetzung hewirken lässt. Wenn Phosphorsäure bis zur Sättigung Strychnin auflöst, so entsteht nur ein saures Salz, welches beim Abdampfen in vierseitigen Prismen anschießt. Kohlensaures Strychnin erhält man sowohl durch doppelte Zersetzung, als dadurch, dass man Strychnin mit Wasser vermischt und Kohlensäuregas hineinleitet. Das Strychnin wird davon aufgelöst, und an der Luft fällt aus der Auflösung nach und nach das neutrale Salz in kleinen Krystallkörnern beraus. Es ist in Wasser etwas auflöslich. Oxalsaures Strychnin ist in Wasser sehr leicht auflöslich; mit Ueberschuss an Säure krystallisirt es. Weinsaures Strychnin eben so. Essigsaures Strychnin ist sehr leicht auflöslich und schießt schwer an, wenn es neutral ist; mit Ueberschuss an Säure aber krystallisirt es leicht.

Von den Haloïdsalzen des Strychnins sind mehrere untersucht. Chlorwasserstoffsaures Strychnin schießt in warzensörmig zusammengehäusten vierseitigen Nadeln an, welche an der Lust unklar werden. In Wasser löst es sich viel leichter auf, als das schweselsaure Salz. Beim Erhitzen des Salzes, bis zur ansangenden Zersetzung der Base, entwickelt sich Chlorwasserstoffsäure. Wird Chlorgas in mit Wasser vermischtes Strychnin geleitet, so löst sich die Base, wahrscheinlich zu chlorsaurem und chlorwasserstoffsaurem Salz auf; aber beim Abdampsen wird die Masse braun. Jodwasserstoffsaurers Strychnin schießt in weißen Nadeln an. Wird

Strychnin mit Jod digerirt, so röthet es sich, wie and Salpetersäure; ist aber die Flüssigkeit sehr verdünnt, wird sie gelb und giebt nach dem Abdampfen das bedriodsaure Salz. Cyanwasserstoffsaures (blauseum Strychnin wird durch Auflösung der Base in der Sinderhalten. Die Auflösung kann abgedampft werden, obt daß die Säure entweicht, und schießt in Krystallen and oder kann selbst eingetrocknet werden, worauf es sie wiederum leicht in Wasser auflöst und Eisensalze blauer Farbe fällt.

Das Strychnin und seine Salze gehören zu den intigsten und gefährlichsten Giften, welche wir kennen, welche Salze sind im Allgemeinen wegen ihrer Auflösliche weit giftiger, als die Base selbst. Sie sind gleich tödtlich sie mögen verschluckt oder z. B. durch damit vergiften. Pfeile in Wunden gebracht werden. Der Tod erfolgt wöhnlich sehr schnell, oft innerhalb weniger Minatel Die Wirkungen äußern sich durch krampfhafte Zuste menziehungen der Rückenmuskeln, wodurch der gen Körper nach hinten gezogen wird (Tetanus, Starrkrampfund das Leben verlöscht. Man kommt selten früh nug dazu, etwas dagegen versuchen zu können. Man das Strychnin nicht ohne Erfolg als inneres Heilmittel gen Lähmungen aller Art und gegen örtliche Atrophinaber in sehr kleinen Dosen, wie Te Gran, angewendet.

### Brucin.

Diese Salzbasis wurde von Pelletier und Caventou in der Rinde von Brucea antidysenterica, gewöhllich falsche Angustura genannt, entdeckt. Sie kommt serdem, wie schon erwähnt wurde, mit Strychnin in Strychnosarten, zumal in der Nux vomica, vor. In Brucea ist sie mit Galläpfelsäure verbunden, und in Strychnosarten mit Igasursäure.

Nach Pelletier und Caventou kommt seine Des stellungsweise aus der Rinde von Brucea ganz mit des Ausziehung des Strychnins aus der Ignatiusbohne übereins

den Stoffen mit Oxalsäure gesättigt, zur Trockne abtempft und kalt, d. h. nahe am Gefrierpunkt, mit wasteiem Alkohol macerirt werden, welcher die Farbte, mit Hinterlassung des oxalsauren Salzes, auflöst.
tes wird dann in Wasser aufgelöst, durch Magnesia
etzt, und der Niederschlag mit Alkohol behandelt.
Magendie schreibt vor, den Niederschlag durch

Magendie schreibt vor, den Niederschlag durch gnesia mit ganz wenig Wasser zu waschen, weil das ein in Wasser nicht unauflöslich ist, und den Alkohol Aether zu vermischen, um die Auflösung des oxalen Salzes in ersterem zu verhindern.

Thenard schreibt vor, die Rinde mit Wasser aussehen, die Auflösung mit etwas Oxalsaure zu vermim, zur Extractdicke abzudampfen, und dieses bei 0
operatur mit wasserfreiem Alkohol zu behandeln, welmet alles andere, nicht aber das oxalsaure Brucin aufNach dem Kochen dieses Salzes mit Wasser und
mesia, wird das gefällte Brucin mit kochendem Alkoausgezogen, woraus es nachher beim Erkalten krykisirt. Das von Brucea erhaltene Brucin ist frei von
chnin.

Die Gewinnung des Brucins aus den Krähenaugen ich schon beim Strychnin erwähnt. Man erhält es ei aus allen Alkohol-Auflösungen des Strychnins, nachn letzteres herauskrystallisirt ist. Ich werde nachher ühren, wie man sie als salpetersaure Salze von einantrennt.

Das Brucin schießt aus einer mit etwas Wasser veren Alkohol-Auflösung, wenn man sie freiwillig abinpfen läßt, in farblosen, durchsichtigen, geschoben vierigen Prismen an. Bei einer schnelleren Abdampfung
det es entweder perlmutterglänzende Blättchen oder
blumenkohlähnliche Auswachsung. Diese Krystalle
d das Hydrat vom Brucin. Sie haben einen starken
lange anhaltenden bitteren Geschmack. Wird das
drat etwas über —100° erhitzt, so schmilzt es und

sind. Oxalsaures Brucin krystallisirt in langen Nadeln, zumal mit Ueberschuss an Säure. Essigsaures Brucin ist leicht auflöslich, krystallisirt aber nicht.

Von den Holoïdsalzen sind folgende untersucht: Chlorwasserstoffsaures Brucin schießt leicht in vierseitigen, schieß abgestumpsten Prismen an, die bisweilen haarsein sind. An der Lust verändert es sich nicht. Jodwasserstoffsaures Brucin bildet sich, wenn Brucin und Jod zusammen in Wasser aufgelöst werden, wobei zugleich jodsaures Brucin entsteht; die Salze sind aber nicht für sich untersucht.

Auf den lebenden Körper äußert das Brucin gistige Wirkungen ganz gleich denen, welche durch Strychais hervorgebracht werden; aber um sie in demselben Grade zu bewirken, wird eine bedeutend größere Dosis von Brucin, als von Strychnin erfordert.

#### Chinin und Cinchonin.

Von diesen beiden Salzbasen ist das Cinchonin, wegen seiner Eigenschaft, leicht zu krystallisiren, von Duncan, Gomès, Laubert und Pfaff bemerkt und für das hauptsächlich Wirksame der Chinarinde angesehen worden; aber die alkalischen Eigenschaften des Cinchonins wurden zuerst von Pelletier und Caventou dargethan, welche zugleich das Chinin entdeckten. Diese beiden Salzbasen kommen in den meisten Arten von Chinarinde vor, in denen sie sich mit Chinasäure zu Salzen vereinigt finden. Die graue Chinarinde enthält das meiste Cinchonin, und die gelbe das meiste Chinin.

Die Methoden, nach welchen man diese Salzbassn aus der Chinarinde auszieht, sind sehr verschieden. Im Allgemeinen ist zu bemerken, dass Wasser allein dieselben nicht vollständig auszuziehen vermag, weil sich die neutralen Salze in der Rinde durch die Einwirkung des Wassers in unauflöslichere saure Salze und schwerlösliche basische verwandeln. Deswegen enthält solche Chinarinde, welche in den Apotheken zu Infusionen oder Decocten braucht worden ist, noch den größten Theil dieser Izbasen. Als Auflösungsmittel wendet man eines der Igenden an:

- 1) Alkohol. Pelletier und Caventou schreiben w, mit Akohol ein Extract von der Rinde zu bereiten, diesem mit warmer und sehr verdünnter Chlorwasserpffsäure Alles auszuziehen, was sie aufzulösen vermag, se saure Flüssigkeit mit Magnesia zu sättigen, und sie unn mit einem Ueberschuß davon zu kochen, abzuseim, den Niederschlag zu trocknen und ihn mit kochenm Alkohol auszuziehen.
- 2) Verdünnte Säuren. Henry's Methode verlent hierbei den Vorzug. Er kocht gröblich gepulverte hinarinde mit dem 8 fachen Gewichte Wassers, das mit Procent Schwefelsäure versetzt ist, und wiederholt dieß, och ein Mal mit einer neuen Portion saurem Wasser, ltrirt und presst das Unaufgelöste aus, vermischt die Aufleung mit i vom Gewichte der Chinarinde ungelöschtem alk, rührt wohl um, und seiht die Flüssigkeit, sobald alkalisch reagirt, ab, wäscht die Kalkmasse mit ein venig Wasser aus, presst sie aus und trocknet sie, worder sie 3 Mal mit Alkohol von 0,836 kocht; der Alkohol wird absiltrirt, mit ein wenig Wasser vermischt und bedestillirt, worauf die Basen in Gestalt einer bräunlichen ihen Masse zurückbleiben, und also noch nicht völlig bin sind.
- Thren hat zum Endzweck, in der Rinde die Salzbasen wückzubehalten, indem man mit alkalischem Wasser duren, Farbstoff, Extract, Gummi u. a. auszieht. Ba-ollier kocht ein Pfund Chinarinde eine Stunde lang sit 4 Pfund Wasser, wozu er nach und nach so viel alihydrat setzt, daß die Flüssigkeit nach beendigtem sochen alkalisch schmeckt. Er läßt sie erkalten, filtrirt, räscht den Rückstand mit wenig Wasser und preßt ihn be. Darauf wird er mit lauem Wasser angerührt, welbes man nach und nach in kleinen Antheilen mit Chlor-rasserstoffsäure versetzt, bis das Gemische, nach fortge-

B setzter Maceration, deutlich das Lackmuspapier röthet. wird hierauf abgeseiht, und, zur Ersparung der Magn- ein, mit schwefelsaurer Talkerde versetzt, und dann mitter in Ueberschuss zugesetztem Kali gefällt. Der Niedersc - hlug wird gewaschen, getrocknet und mit Alkohol behan- andek Der Zusatz des Talkerdesalzes, welcher zur Fällung Base nicht nöthig wäre, geschieht darum, weil man bei zuerst erwähnten Bereitungsmethode zu bemerken glaus zubte, dass die Talkerde eine Portion Farbstoff zurückhan Thelie, welcher dann nicht vom Alkohol mit den Basen at aufgenommen wird. — Stoltze schreibt folgende Bereitt Methode vor: 1 Th. grob gestossener Chinarinde mit dem 6 fachen Gewichte gutem Kalkwasser eingek kock, bis Alles einen Brei bildet, worauf man erkalten läßt and das Flüssige auspresst. Diess wird noch zwei Mal mi it da ausgepressten Masse wiederholt. Die so ausgekochte narinde wird mit Wasser angerührt, zu welchem men vom Gewicht der Rinde Chlorwasserstoffsäure von 1,175 setzt, so dass das Gemische einen Brei bildet\_ chen man 24 Stunden lang bei einer, +50° nicht steigenden, Temperatur digeriren lässt; denn bei höheren Wärmegrad färbt sich die Flüssigkeit. Di-- Auf--einmal lösung wird abgeseiht und der Rückstand noch mit saurem Wasser behandelt, worauf die klare Flüssigkeit bei gelinder Wärme durch Abdampfen cor und hierauf mit kaustischem Kali gefällt wird; der Niederschlag ist das Gemenge von beiden Basen.

Auf eine dieser Arten ausgeschieden, sind sie wohl noch nicht vollkommen farblos, weil die Chi arinde einen Farbstoff enthält, der ihnen hartnäckig a hängt man befreit sie davon, indem man sie in eine suflöst und mit Blutlaugenkohle digerirt. Um all diese färbenden Stoffe völlig los zu werden, hat man sie in eine diese mit Vortheil folgender Methode von Geiger bedient: Die Chinarinde wird durch Digestion mit Wasser welches 1 Procent Chlorwasserstoffsäure enthält, ausgeschen bie saure Flüssigkeit wird bis zu 1,109 spec. Gewabge.

gefällt, worauf die Flüssigkeit nur gelb erscheint. Zinn wird aus der filtrirten Flüssigkeit durch Schwesserstoffgas ausgefällt, dessen Ueberschuß man absten läßt, und hierauf die Basen durch kaustisches eli gefällt. Man hat sich auch, wiewohl mit geringerem olg, statt des Zinnsalzes, des neutralen essigsauren Bleides bedient.

Zur Trennung der beiden Basen hat man mehrere moden: 1) Man löst sie in Spiritus auf, dampft die soung bis zu einem gewissen Grad ab, wo beim Eren das Cinchonin in Krystallen enschießt, und das auflösliche Chinin, mit sehr wenig Cinchonin vercht, in der Auflösung zurückläßt. 2) Man digerirt sie Aether, welcher das Chinin auflöst und das Cinchozurückläßt, und 3) man sättigt das Gemenge der Bamit Schwefelsäure, wovon man einen geringen Ueberals zusetzt. Dadurch entstehen saure Salze, von wela das Chininsalz ziemlich schwer auflöslich ist. Nach htig getroffener Abdampfung schiefst es beim Erkalten an, und läßt das sehr leicht auflösliche Cinchonin-💺 in der Auflösung zurück, verunreinigt mit sehr wenig min, welches man durch die zuvor erwähnte Behandg mit Alkohol oder Aether, nach Ausfällung der Baabscheiden kann. Aus einem Pfund bürgerl. Gewicht marinde erhält man selten mehr als 12, höchstens Orachmen von den Basen. Graue China gab, bei Pel-Rier's und Caventou's Versuchen, nur 184 Gran, aus zusammengerollter rother Rinde erhielten sie Gr. Cinchonin und 107 Gr. Chinin von einem Pfund.

Chinin. Diese Salzbasis wird erhalten, wenn das stalltsirte saure schwefelsaure Salz in Wasser aufgelöst mit kaustischem Alkali gefällt wird. Es scheidet sich min weißen, käseähnlichen Flocken aus, die nach Trocknen selten vollkommen weiß ausfallen. Es ist schwierig, es krystallisirt zu erhalten; man wurde desbiange zur Vermuthung verleitet, es könne nicht kryslisirt erhalten werden. Aber Pelletier hat gezeigt, wenn man es bis zur völligen Sättigung in Alkohol

von 0,815 auflöst und die Auflösung im Winter an trocknen Stelle der freiwilligen Verdunstung über dasselbe in kleinen Krystallen anschießt, deren Form der der Cinchoninkrystalle verschieden ist. Sowoh käseartig gefällte Chinin, als das krystallisirte, sind Hydrat der Base. Bei gelindem Erhitzen entweicht ser, welches zwischen 3 und 4 Procent beträgt (das wicht von einem Atom Wasser auf ein Atom Base), die Masse schmilzt zu einer durchsichtigen Flüssig welche, nach dem Erstarren durchscheinend, einem E ähnlich ist, und wie dieses beim Reiben stark ne elektrisch wird. Wird es im luftleeren Raume gesch zen, so wird es beim Erstarren krystallinisch, auf Oberstäche zeigen sich mehrere Krystallsterne und Bruch ist krystallinisch. Wird die geschmolzene M in Wasser gelassen, so schwillt sie allmählich auf, fällt und wird zu Hydrat. Das Chinin hat einen aul bitteren Geschmack, welcher vollkommen der eigentl lichen Bitterkeit der Chinarinde gleich ist, die auch von herzurühren scheint. Es stellt die blaue Farbe gerötheten Lackmuspapieres wieder her. In Wasser es ziemlich auflöslich, weshalb man mit seinem Au schen nicht zu lange fortfahren darf, und bei der reitung des Chinins im Großen, thut man am besten, zuvor mit etwas Säure versetzte Waschwasser wieder zudampfen, und es aus der concentrirten Flüssigkeit der niederzuschlagen. 200 Th. kochenden Wassers le 1 Th. Chinin auf. Von Alkohol wird es in großer Me aufgelöst, woraus es sich nach dem Abdampfen in Wärme als eine weiche, klebrige Masse absetzt. Sol-Chinin erhält man aus der Alkohol-Auflösung; nach Krystallisation des Chinchonins ist es oft sehr unrein, man am besten durch Bahandlung mit Zinnchlorür ( essigsaurem Bleioxyd abhilft, wie schon erwähnt wu Es wird auch von Aether aufgelöst, und auch in ge gem Grad und mit Hülfe der Wärme von flüchtigen fetten Oelen.

Die Zusammensetzung des Chinins ist von Pellet

Dumas bestimmt worden. Sie fanden es ausammentet aus: Kohlenstoff 75,00, Wasserstoff 6,66, Stick-8,45, Sauerstoff 10,40, was, zur nächsten Anzahl ganzer me reducirt, ausmacht: Kohlenstoff 30, Wasserstoff 32, kstoff 3 und Sauerstoff 3. Das Atom wiegt dann 3058,3, wenn man aus der Analyse des neutralen schwefelten Chinins berechnet, wie viel Chinin das Gewicht einem Atom Schwefelsäure sättigt, so beträgt dieß Gewicht von 1 Atom Base, und der Sauerstoff der verhält sich zum Sauerstoff der Säure = 3:2.

Die Chininsalze zeichnen sich durch ihren intenChinageschmack, und die krystallisirten durch einen mutterglanz aus. Viele sind in Wasser und einige belben auch in Alkohol und Aether auflöslich. Die öslichen werden von Oxalsäure, Weinsäure und Gallisäure und ihren Salzen gefällt. Eben so auch von läpfelinfusion. Die Sättigungscapacität des Chinina ist und seine neutralen Salze bestehen aus 3 Atomen und 2 Atomen Säure.

Schwefelsaures Chinin: a) neutrales, schiefet richtiger Abdampfung in schmalen, langen, etwas gamen, perlmutterglänzenden Nadeln oder Blättchen In kaltem Wasser ist es schwer auflöslich, aber sehr in kochendem, leicht in Alkohol und wenig in ber. Beim Erhitzen schmilzt es leicht und sieht wie chmolzenes Wachs aus; bei stärkerem Erbitzen wird schön roth und verbrennt endlich obne Rückstand. Krystalle enthalten 15,254 Proc. Krystallwasser, welbeim Schmelzen entweicht; dieß beträgt auf ein Atom (d. h. mit 3 At. Basis und 1 At. Säure) 16 Atome ser. An einen trocknen und warmen Ort gelegt, veres ? von seinem Wasser und behält nur 4 Atome. Mehe dann 4,31 Procent vom Gewichte des Salzes been. b) Zweifach schwefelsaures, Dieses Salz Meßt in farblosen, durchsichtigen, rechtwinkligen, vierigen Prismen mit zweiflächiger Zuspitzung an; es 16-Lackmuspapier, schmeckt aber nicht sager. Zur Aufone bedarf es 11 Th. Wassers von +12° Temperatur; III. 18

in Spiritus ist es leicht auflöslich, aber schwer in wannt freiem Alkohol. Es verwittert an der Luft. Es enth 24,66 Procent Wasser, was auf 3 Atome Basis und 4 Säure, d. h. auf 1 Atom saures Salz, 32 Atome Wa ausmacht. Die hier vorkommenden Multipla von Was sind nach Baup's Analyse von diesen Salzen angegebe Da sie keine geraden Sauerstoffmultipla, weder vom San stoff der Base, noch dem der Säure enthalten, so verdienen aus diesem Gesichtspunkt eine nähere Untersuchung. We getrocknetes schwefelsaures Chinin hat die Eigensch wenn es bis gegen +100° und etwas darüber erwin wird, im Dunkeln leuchtend zu werden, d. h., ähnlich z. B. dem Flusspath, zu phosphoresciren. Unterschw felsaures Chinin erhält man, wenn eine kochende gesättigte Auflösung von neutralem schwefelsauren nin mit etwas überschüssig zugesetzter unterschwefelste Baryterde gefällt, kochendheils filtrirt und erkalten gel sen wird, wobei das Salz in Krystallen anschießt, man mit kaltem Wasser, worin es schwer auflöslich abwaschen kann. Salpetersaures Chinin bildet, we seine Auflösung beim Abdampfen bis zu einem gewis Grad von Concentration gekommen ist, ölartige Troph welche nach dem Erstarren wachsähnlich werden. man diese halbrunden, wachsähnlichen Perlen einige Ti lang mit etwas Wasser bedeckt, so verändern sie nach nach ihr Ansehen und verwandeln sich in Gruppen glänzenden, regelmässigen Krystallen, und bisweilen wi sogar aus dem Tropfen ein einziger ganzer Krystall. Di Erscheinung beruht darauf, daß sich in der Wärme Salz geschmolzen und ohne Krystallwasser absetzt, dasselbe allmählich wieder aufnimmt und damit kryst lisirt. Das Salz bildet dabei ein kurzes rhomboidali auf die Basis schief aufgesetztes Prisma, das sich nich nach natürlichen Durchgängen spalten lässt. Phosphori saures Chinin schiesst leicht in farblosen, durchsiche gen, etwas perlmutterglänzenden Nadeln an, und ist wohl in Wasser als in Alkohol leicht auflöslich. Ared niksaures Chinin verhält sich in Allem dem phosphosi

ren ähnlich. Oxalsaures Chinin wird durch Fälng eines auflöslichen Chininsalzes mittelst eines neutraoxalsauren Salzes erhalten; es ist in kaltem Wasser wer auflöslich und fällt als ein weißes Pulver nieder. on kochendem Wasser wird es besser aufgelöst, woraus beim Erkalten in seidenglänzenden Nadeln anschießt. me gesättigte kochendheiße Auflösung gestehet beim Erhen. Es ist in Alkohol, zumal in warmen, leicht aufislich, woraus es sich beim Erkalten zum Theil kryallisirt absetzt. Mit Ueberschufs an Säure ist das Salz Wasser leicht auflöslich und krystallisirt in Nadeln. Weinsaures Chinin gleicht dem vorbergehenden, ist ber etwas auflöslicher. Essigsaures Chinin krystallisirt feinen, seidenglänzenden, bisweilen warzenähnlich vereiigten Nadeln, ist in kaltem Wasser schwer, aber in kobendem leicht auflöslich. Galläpfelsaures Chinin fällt 🕦 ein weißes Pulver nieder, wenn ein auflösliches Chinin-Iz mit einem galläpfelsauren Salza vermischt wird. In eißem Wasser löst es sich ziemlich gut auf, und fällt eim Erkalten wieder nieder. In Spiritus und in überhüssiger Säure löst es sich leicht auf. Der darch Gallafelinfusion gebildete Niederschlag kann in kochenda eißem, mit freier Säure vermischtem Wasser aufgelöst, durch eine Auflösung von Leim in Wasser zersetat erden, welcher den Gerbstoff abscheidet, worauf man be Base mit Alkali gusfällt.

Haloïdaalze. Chlorwasserstoffsaures Chinin schwer auflöslich, wiewohl in geringerem Grade als des entrale schwefelsaure Salz; es schießt in perlmutterglänmden Nadeln an. Jodwasserstoffsaures Chinin målt man, zugleich mit jodsäurem, wenn Chinin und od mit warmen Wasser vermischt werden; beide Salze alseen sich beim Erkalten als ein weißes Pulver nieder.

Cinchonin erhält man, wenn die nicht krystalliine Mutterlauge vom schwefelsauren Salze mit kaustichem Alkali gefällt, der Niederschlag gut ausgewaschen and nach dem Trocknen in kochendem Alkohol aufgelöst wird, woraus es beim Erkalten krystallisirt. Sobald der

Alkohol bei erneuertem Abdampfen keine Krystalle mehr giebt, enthält die Mutterlauge nur Chinin. Durch eine zweite Krystallisation erhält man das Cinchonin ganz frei von Chinin. Es schießt in kleinen, farblosen, durchsich tigen, geschoben vierseitigen Prismen mit zweislächiger Zuspitzung an. Anfangs schmeckt es wenig, hintennach aber sehr stark und anhaltend; der Geschmack ist den des Chinins ähnlich. Es stellt die blaue Farbe des gerotheten Lackmuspapiers wieder her. Erhitzt, verliert nichts an Gewicht, und schmilzt nicht eher, als bis sich zu zersetzen angefangen hat, wobei sich aber die Theil unverändert in glänzenden Nadeln sublimirt. kaltem Wasser ist es fast unauflöslich, und von kochendem bedarf es 2500 Th. In Alkohol ist es viel schwere auflöslich, als das Chinin. Die Auflösung schmeckt wie Chinarinde. Von Aether wird es fast nicht aufgelöst, met nur in sehr geringer Menge von fetten und flüchtigen Oelen, so wie von Steinöl; in den warmen Oelen ist jedoch auflöslicher, und beim Erkalten krystallisirt es wied der heraus.

Pelletier und Dumas analysirt worden. Brande giebt an, das Cinchonin enthalte keinen Sauerstoff. Wird et in trocknem Zustande in kochendem Steinöl aufgelöst und Kalium hineingelegt, so wird es nicht zersetzt, das Kalium oxydirt sich nicht, und das Cinchonin schießt beim Erkalten auf den blanken Perlen von Kalium an. Bei der trocknen Destillation giebt es keine Spur von Wassen, und in Chlorgas erhitzt, wird das Gas nicht absorbirt, sondern erst, wenn sich die Base bei einer höheren Temperatur zersetzt, bildet sich Chlorwasserstoffgas, ohne Spur von entwickeltem Wasserstoffgas. Bei der Analyse fand Brande das Cinchonin zusammengesetzt aus: Kohlenstoff 78,4, Stickstoff 14,6 und Wasserstoff 7,5.

Pelletier und Dumas dagegen fanden im Cinchonin: Kohlenstoff 76,97, Wasserstoff 6,22, Stickstoff 9,02 und Sauerstoff 7,70, was, zu der nächsten Anzahl ganzer Atome reducirt, ausmacht: Kohlenstoff 39, Wasserstoff 39, Stick-

stoff 4 und Sauerstoff 3. Das Atom wiegt dann 3879,76, was auch genau die Quantität von Cinchonin ist, welche das Gewicht von einem Atom Schwefelsäure sättigt, wodurch der Sauerstoff der Base gleich dem Sauerstoff der Säure wird.

Die Cinchoninsalze zeichnen sich durch einen sehr bitteren, dem der Chininsalze nicht unähnlichen Geschmack aus. Es giebt sowohl völlig neutrale, als saure Salze. Sie werden, wie die Chininsalze, von oxalsauren, weinsauren und galläpfelsauren Salzen, so wie von Galläpfelinfusion gefällt. Die neutralen Salze bestehen aus einem Atom Basis und einem Atom Säure. Die Sättigungscapacität ist 2,6.

Schwefelsaures Cinchonin: a) neutrales, schießt in Prismen mit rhombischer Basis und zweislächiger Zuspitzung, oder mit gerade angesetzter Endfläche an. Es ist in Wasser sehr schwer auflöslich, wovon es, bei gewöhnlicher Temperatur, 54 Th. bedarf. Es braucht 61 Th. Spiritus von 0,85 und 111 Th. wasserfreien Alkohols. Im Aether ist es unauflöslich. Ueber + 100° erhitzt, schmilzt es wie Wachs, und bei noch höherer Temperatur wird es erst roth und zersetzt sich darauf. Die Krystalle enthalten 4,865 Procent Wasser, welche 2 Atome auf 1 Base ausmachen, wodurch der Sauerstoff des Wassers zu dem der Base wird = 2:3. b) Zweifach schwefelsaures ist in Wasser sehr leicht auflöslich, und schießt beim Erkalten einer concentrirten Auflösung in großen regelmässigen Krystallen an, deren Form ein Octaöder mit rhombischer Basis ist, die man aber gewöhnlich nur segmentförmig angeschossen erhält. Sie lassen sich leicht parallel mit der größeren Achse spalten, und die Spaltungsfläche ist glatt und glänzend. Bei +14° bedarf dieses Salz nicht mehr als 0,46 seines Gewichts Wassers zur Auflösung. Es wird von 0,9 Alkohol, von 0,85 und von gleichen Theilen wasserfreien Alkohols aufgelöst; aber in Aether ist es unauflöslich. In trockner Luft wird es unklar, und mit Hülfe von Wärme verwittert es. 'Das krystallisirte Salz besteht nach Baup aus 1 At. Basis, 2 At. Säure und 8 At. Wasser (15,518 T

cent); und hier fehlt desselbe multiple Verhältniß zwischen dem Sauerstoff der Base und dem des Wassers, welches wir schon bei den Chininsalzen bemerkt haben. Dies Salze phosphoresciren beim Erwärmen, wie die Chinissalze. Unterschwefelsaures Chinin erhält man auf gleiche Weise, wie das entsprechende Chininsalz, dem es ähnlich ist. Salpetersaures Cinchonin verhält sich ganz so wie das Chininsalz; lässt man die abgeschiedenen ölartigen Tropfen unter Waser anschießen, so bilden sie rectanguläre, auf die Basis schief aufgesetzte Prismen, woran zwei entsprechende Flächen perlmutterglänzend sind. Es hat Durchgänge, nach denen es sich leicht parallel mit diesen Flächen spalten läst. Phosphorsaures Cinchonin verhält sich ähnlich dem salpetersauren. In Wasser ist es sehr leicht auflöslich. niksaures Cinchonin ist in Wasser leicht auflöelich und schwer krystallisirt zu bekommen. Kohlensaures Cinchonin wird durch kohlensaures Alkali niedergeschlagen; reines Cinchonin zieht aus der Luft Kohlensäure an. Oxalsaures Cinchonin fällt als ein weißes Pulver nieder. Von kochendem Wasser, von kochendem Alkohol und von überschüssiger Oxalsäure wird es aufgelöst. Weinsaures Cinchonin ist dem vorhergehenden ähnlich, ist aber etwas leichter auflöslich. Essigsaures Cinchonin bildet, wenn Essig mit der Base gesättigt wird, eine saure Flüssigkeit, aus welcher beim Abdampfen ein körniges neutrales Salz anschießt. Beim freiwilligen Verdampfen erhält man eine gummiähnliche Masse, welche das saure Salz ist. Galläpfelsaures Cinchonin wird aus der Auflösung niedergeschlagen. Von kochendheißem Wasser wird es aufgelöst, welches beim Erkalten opalisirt, und dann körnige, durchscheinende Krystalle absetzt.

Sowohl das Cinchonin, als vorzüglich das Chinin haben in der letzteren Zeit eine große Berühmtheit wegen ihrer Anwendung in der Medicin erlangt. Die Erfahrung scheint es entschieden zu haben, daß die Chinarinde diesen Salzbasen ihre Wirksamkeit zu verdanken hat, in-

dem man mit einigen wenigen Granen von den Salzen dieser Basen dasselbe ausrichtet, wie mit mehreren Drachmen der widerlichen Rinde. Man glaubt gefunden zu haben, dass das Chinin das Cinchonin an Wirksamkeit übertreffe, und im Allgemeinen wendet man vorzugsweise zweifach schwefelsaures Chinin in verwittertem Zustande an. Als eine große Sonderbarkeit muß ich noch die Angabe erwähnen, dass man aus der sogenannten China de Carthagena, welche gegen Wechselsieber unwirksam ist, ein Chinin auszieht, welches hinsichtlich der Krystallform und der übrigen Verhältnisse seiner Salze nicht von dem aus gewöhnlicher Chinarinde abweicht, welches aber, so wie jene Rinde, unwirksam sein soll. - Man giebt an, dass der in einem Aufguss von Chinarinde durch Galläpfelinfusion bewirkte Niederschlag galläpfelsaures Cinchonin und Chinin sei, und dass diese Eigenschaft, von Galläpfelinfusion gefällt zu werden, folglich eine wirksame Chinasorte anzeigen würde; aber diess verhält sich nicht so. Wenn die Chinarinde nicht zugleich von Leim-Auflösung und von weinsaurem Antimonoxyd-Kali gefällt wird, so ist sie kein wirksames Mittel gegen Wechselfieber. Aber die Salze dieser Basen wirken nicht auf die letztgenannten Reagentien; es sieht demnach aus, als enthielte die Chinarinde noch etwas anderes Wirksames, als diese Basen, welche vielleicht, wenigstens einem Theile nach, mit den Stoffen vereinigt sind, die von der Leimsolution und dem Antimonoxydsalz gefällt werden. Eine vollständige Ausmittelung dieses Punktes wäre gewiss für die Heilkunde von großer Wichtigkeit.

#### Veratrin.

Diese Salzbasis wurde von Pelletier und Dumas, und zu gleicher Zeit von Meissner entdeckt. Sie sindet sich im Saamen von Veratrum Sabadilla (Sabadillsaamen), in der Wurzel von Veratrum album (weise Nieswurzel) und in der Wurzel von Colchicum autumnale (Herbstzeitlose). Sie ist meistens verbunden mit Galläpfelsäure.

Man zieht das Veratrin am gewöhnlichsten aus der Sabadillsaamen, der am leichtesten zu haben ist. Di Saamen wird zerkleinert und durch Kochen mit Was ausgezogen. Die abgeseihte Abkochung wird mit ein Auflösung von neutralem essigsauren Bleioxyd vermied welches eine Menge vegetabilischer Stoffe ausfällt; Flüssigkeit wird filtrirt, das überschüssig zugesetzte Bleisalz durch Schwefelwasserstoffgas ausgefällt, die Flüss keit zur Verjagung des Schwefelwasserstoffgases digerie filtrirt, und dann mit Talkerde gekocht, welche das W ratrin ausfällt. Man löst dasselbe in kochendem Alkoh auf, woraus man es dann durch Abdampfen oder durch Fällung mit Wasser erhält. Der Niederschlag ist gewöhl lich gelblich, und muss, um völlig rein zu werden, not einmal aufgelöst und niedergeschlagen, oder als Salz Blutlaugenkohle behandelt werden.

Das Veratrin hat nicht krystallisirt erhalten werde können, sondern es bildet ein weißes Pulver. einen scharfen und brennenden, aber nicht bitteren Geschmack; es ist ohne Geruch, erregt aber, wenn es in die Nase kommt, heftiges und gefährliches Niesen. schmilzt leicht, schon bei +50°, und erstarrt beim B kalten zu einer durchsichtigen, gelblichen Masse. Bei Schmelzen im luftleeren Raum bläht es sich stark au scheint Wasser zu verlieren, und gestehet dann in Gestal eines Schaumes, welcher nicht mehr ohne Zersetzun Es stellt die blaue Farbe auf geröthetem Lacke muspapier wieder her. In kaltem Wasser ist es fast week auflöslich; kochendes Wasser nimmt davon Tood auf, und bekommt davon einen scharfen Geschmack. In Alkohol ist es sehr leicht auflöslich, in Aether schwer auflöslich, und fast unauflöslich, wenn er frei von Alkohol ist. Mit Hülfe von Wärme löst es sich in Terpenthinöl auf.

Die Zusammensetzung des Veratrins ist von Pelletier und Dumas ausgemittelt. Sie fanden es zusammengesetzt aus: Kohlenstoff 66,75, Wasserstoff 8,54, Stickstoff 5,04 und Sauerstoff 19,60, was, zu einer solches Anzahl von ganzen Atomen reducirt, die seiner geringen Sättigungscapacität entspricht, ausmacht: Kohlenstoff 44, Wasserstoff 70, Stickstoff 3 und Sauerstoff 10. Ein Atom wiegt dann 5054,7, und das Gewicht von einem Atom Schwefelsäure erfordert zur Sättigung das Gewicht von 1½ Atom Veratrin, wobei der Sauerstoff der Base 5 Mal der der Säure wird.

Die Veratrinsalze haben einen scharfen und brennenden Geschmack. In concentrirten Auflösungen können sie so neutral erhalten werden, dass sie das Lackmuspapier nicht röthen; aber durch Verdünnung verlieren sie diese vollständige Neutralität. Diese Salze können nicht krystallisiren, sie trocknen zu gummiähnlichen
Massen ein; man hat bis jetzt nur bei einem einzigen,
nämlich dem sauren schwefelsauren Veratrin, Spuren von
Krystallisation bemerkt. Deshalb sind auch diese Salze
nicht mit gleicher Ausführlichkeit, wie die vorhergehenden, untersucht. Die neutralen Veratrinsalze bestehen aus
3 Atomen Basis auf 2 Atome Säure; seine Sättigungscapacität ist 1,32.

Das Veratrin ist in seinen Wirkungen dem Strychnin und Brucin darin ähnlich, dass es in großen Gaben Tetanus erzeugt und tödtet. In geringerer Menge bewirkt es verschiedene, eigenthümliche Symptome; so bringt es, in die Nase als Pulver eingeathmet oder als aufgelöstes Salz eingesprützt, das heftigste Niesen hervor; im Munde erregt es einen häufigen Speichelflus, und in den Magen und die Gedärme gebracht, bewirkt es zugleich Erbrechen und Durchfall. Die Heilkunde möchte gleichwohl in Zukunft aus diesen Wirkungen Vortheil ziehen können.

#### Emetin.

Diese Salzbasis wurde von Pelletier in der Ipecacuanha-Wurzel entdeckt, nachdem er indessen, vor Entdeckung der vegetabilischen Salzbasen, in Gesellschaft mit Magendie, aus dieser Wurzel eine emetinhaltige Substanz abgeschieden hatte, welcher sie anfangs diesen Namen gaben. Das Emetin findet sich in den verschiedenen 282 Emetin.

Arten von Wurzeln, die im Drogueriehandel unter d Namen Ipecacuanha vorkommen, und die von Cephai emetica, callicocca, ipecacuanha und Viola emeti abstammen.

Das Emetin wird, nach Pelletier's Vorschrift, folgende Art ausgezogen: Die Wurzel wird gepulve zuerst mit Aether extrahirt, welcher ein riechendes fe aufnimmt, und hierauf mit kochendem Alkohol. Die let tere Auflösung wird abfiltrirt, mit etwas Wasser vermisch und der Alkohol abdestillirt, worauf der mit etwas mel Wasser vermischte Rückstand von einem abgesetzten se ten Stoff abfiltrirt, und dann mit gebrannter Magnesia g kocht wird, welche das Emetin ausfällt; nach dem An waschen mit etwas abgekühltem Wasser wird aus da getrockneten Niederschlag das Emetin mit Alkohol ausg zogen, welcher nach dem Verdampfen dasselbe noch etwi gefärbt zurückläst. Es wird in einer Säure aufgelöst, m Blutlaugenkohle behandelt, filtrirt und niedergeschlage wodurch man es rein erhält. Es verdient hierbei erwäh zu werden, dass, bei Bereitung des Emetins im Große zu pharmaceutischem Behuf, die Waschwasser aufbewah und abgedampft werden müssen, weil sie noch eine Po tion Emetin enthalten.

Bei dieser Bereitungsart bleibt noch die Verbesserus zu machen übrig, den Aether und Alkohol zur Ausziehus der Wurzel zu entbehren, und dieselbe, wie bei den von hergehenden Substanzen, mit saurem Wasser zu behau deln, was, so viel ich weiß, noch nicht versucht wor den ist.

Das Emetin erhält man selten vollkommen weiß; ezieht etwas in's Gelbe, und färbt sich noch mehr in Berührung mit der Luft. Es stellt die blaue Farbe auf geröthetem Lackmuspapier wieder her. Es hat einen seh schwachen bitteren Geschmack und keinen Geruch. Is kaltem Wasser ist es schwer auflöslich, auflöslicher in was men. Es ist ausgezeichnet leicht schmelzbar, und wird schon bei einer noch nicht ganz bis +50° gehenden Temperatur flüssig. In Alkohol ist es sehr leicht anflöslich

ther und in Oelen aber fest ganz unauflöslich. Kant die Säuren, wiewohl seine Salze noch schwach reagiren. Keines seiner Salze wird krystallisirt ern, sondern geben beim Abdampfen gummiähnliche en, in welchen man bisweilen nur Spuren von Krystation bemerkt. Von concentrirter Salpetersäure wird werst in einen gelben, harzartigen, bitteren Stoff, und auf in Oxalsäure zersetzt; aber mit verdünnter Säure es Salz. Mit Oxalsäure und Weinsäure bildet es salze, aber Galläpfelsäure und Galläpfelinfufällen dasselbe mit weißer Farbe. Seine auflöslichen werden nicht durch basisch essigsaures Bleioxyd nieschlagen, zum Beweis, daß das Emetin nicht von im Bleiessig überschüssigen Bleioxyd ausgefällt werkann.

Die Zusammensetzung des Emetins ist von Peller und Dumas bestimmt worden; der Versuch wurde
Emetin aus der Wurzel von Cephaëlis emetica anget. Es besteht aus: Kohlenstoff 64,57, Wasserstoff 7,77,
kstoff 4,30 und Sauerstoff 22,95; was, zur nächsten
ahl ganzer Atome reducirt, beträgt: Kohlenstoff 37,
userstoff 54, Stickstoff 2 und Sauerstoff 10. Das Atom
agt dann 4342,13. Diess hat nicht controllirt werden
unen, da bis jetzt die Sättigungscapacität des Emetins
un untersucht werden konnte.

Das Emetin hat seinen Namen vom griechischen seine, erbreche, weil es in einem ausgezeichneten Grade Vermögen besitzt, innerlich genommen, Erbrechen erregen, wozu bisweilen is Gran schon hinreichend Die brechenerregende Kraft der Ipecacuanha beruht gänzlich auf dieser Salzbasis. Wahrscheinlich wird Emetin künftig als Salz statt der Wurzel allgemein tewendet, da die Emetinsalze viel leichter zu nehmen d, und man damit den Grad von Wirkung, welchen erhalten will, viel mehr in der Gewalt hat. In makreich hat man schon damit angefangen, wo im Commen erheiten substanz aufgenommen ist, welche dadurch

gewonnen wird, dass das zuvor erwähnte Alkohol-Exmeder Brechwurzel mit Wasser ausgezogen, und, nach stigung der freien Säure mit etwas kohlensaurer Talkand (Magnesia alba), filtrirt und zur Trockne abgedampt wird. Die Franzosen nennen dieses emetinhaltige Exmeder gefärbtes Emetin (Emétine colorée).

Nachdem ich nun diejenigen vegetabilischen Sakbera beschrieben habe, deren Zusammensetzung näher untersicht ist, glaube ich, dass eine tabellarische Zusammenstellen der Zahlen-Resultate für den Leser von einigem Numa sein werde, da sie die Vergleichung zwischen diesen Körpern erleichtert.

Folgende Tabelle ist so eingerichtet, daß alle zu eine und derselben Base gehörenden Angaben unter einande stehen, während dagegen die bei den verschiedenen Basen sich einander entsprechenden Quantitäten in derselben Reihe stehen.

Bieicum der Zusammensetzung der Dasen	. Kos
Resultat vom directen Ver- such  Giebt folgende Atomen- Anzahl auf ein Atom Basis  Basis  Basis  Resultat der Berech- nung von der Aurahl der Ein Atom wiegt Ein Atom Säure sättigt Das Salz besteht aus Ato- Säure  Der Sauerstoff der Base zu dem der Säure  Of Ih. werden gesättigt von Schwefelsäure  Chlorwasserstoffsäure  Ghlorwasserstoffsäure	Namen der Basen.
72,02 72,02 72,02 7,61 72,64 14,54 15,05 3987,56 3987,56 11,31 11,31	Morphin.
68,88 5,91 18,90 17,21 17,88 17,88	Narcotin.
78,22 6,54 6,54 6,38 33 33 33 33 6,41 3117,56 4676,34 1:1 10,71 9,73 3,137	Narcotin. Strychnin.
75,04 6,52 7,22 11,21 35 74,89 6,47 7,44 11,20 3571,84 5357,76 8,50 8,50	Bracia.
75,02 6,56 10,40 30 9,51 30 9,51 30 30 9,51 30 30 30 30 30 30 30 30 30 30 30 30 30	Chinin.
76,97 76,97 6,22 9,02 76,96 6,28 9,13 7,73 3878,59 3878,59 11,73 2,577	Cincho-
66,75 66,75 8,54 19,60 44 19,60 66,39 8,63 19,74 5,63 19,74 5,63 19,74 19,74	Veralrin.
64,57 7,77 4342,95 11 12 23,03	Emetia-

Ich bemerke noch, dass man mit Hülfe dieser I belle die Zusammensetzung aller Salze berechnet, well diese Basen mit denjenigen Säuren bilden, deren Att gewichte bekannt sind.

# Delphinin.

Dasselbe wurde zu gleicher Zeit von Lassaigne Feneulle in Frankreich und von Brandes in Deutstand entdeckt. Es findet sich als äpfelsaures Salz in de Saamen von Delphinium Staphisagria (Stephanskörner)

Das Delphinin erhält man ganz leicht aus diesen & men, indem man sie mit Wasser digerirt, dem ett Schwefelsäure zugesetzt ist, die saure Flüssigkeit dar mit Alkali oder Magnesia fällt, und den ausgewaschen und getrockneten Niederschlag mit Alkohol kocht, cher das Delphinin auszieht. Es kann vollkommen w fremden färbenden Stoffen befreit werden, wenn es Salz mit Blutlaugenkohle gekocht, und dann mit kaus schem Ammoniak ausgefällt wird, wobei es, ähnlich frisch gefällten Thonerde, gelatinös niederfällt. Abdampfen aus seiner Auflösung in Alkohol erhalten, es das Ansehen eines krystallinischen Pulvers, welch beim Trocknen undurchsichtig wird. Nach dem Trock nen des gelatinösen Niederschlags bildet es ein weiße Pulver, von unangenehmem, bitterem Geschmack, reagh auf geröthetes Lackmuspapier schwach alkalisch, schmill ganz leicht wie Wachs, und bildet nach dem Erstarren eine harzähnliche Masse. Mit Wasser soll es in geringen Grade verflüchtigt werden können, denn Brandes fand es in dem über Stephanskörnern destillirten Wasser. ist in Wasser fast unauflöslich, welches jedoch den Geschmack davon annimmt; aber in Alkohol und in Aether löst es sich sehr leicht auf. Aus diesen kochendheiß sättigten Auflösungen schlägt es sich beim Erkalten ich Flocken nieder. Es wird sowohl von fetten als flüchtigen Oelen aufgelöst.

Seine Zusammensetzung ist nicht untersucht. Mit der

pren bildet es neutrale Salze, die indessen selten zum ystallisiren zu bringen sind. Ihr Geschmack ist bitter d scharf. Sie sind nicht so untersucht, dass sich darber im Einzelnen etwas sagen ließe. Feneulle giebt das das Delphinin sowohl saure, als neutrale und bst auch basische Salze bilde. So fand er mit Schwe-Isaure ein neutrales Salz, worin 100 Th. Delphinin von 116 Th. Schwefelsäure gesättigt werden, und ein andebasisches, worin es nur halb so viel aufnahm. In Lesem Falle wäre die Sättigungscapacität des Delphinins or 0,623. - Schwefelsaures und essigsaures Delbinin bilden nach dem Abdampfen ein hartes, durchcheinendes Gummi. Salpetersaures Delphinin wird mim Abdampfen gelb und giebt eine zerfließliche Salz-Passe. Chlorwasserstoffsaures Delphinin ist ebenalls deliquescent. Oxalsaures Delphinin bildet weiße lättchen.

#### Solanin.

Des Solanin wurde von Desfosses in den Beeren om schwarzen Nachtschatten (Solanum nigrum) entockt. Man hat es nachher auch in den Beeren von Soanum verbascifolium, in den Stengeln, Blättern und Beevon Solanum dulcamara, und selbst auch von tube-Man erhält es, wenn der magepresste Saft der reifen Beeren filtrirt und mit kautischem Ammoniak gefällt wird. Aus unreifen Beeren whalt man es wohl auch, es ist aber dann durch den chwer abscheidbaren, grünen Farbstoff verunreinigt. Der Niederschlag, welcher granlich ist, wird wohl gewaschen and getrocknet, und darauf in kochendem Alkohol aufelöst, woraus sich das Solanin beim langsamen Abdampfen als ein weißes Pulver absetzt, das etwas perlmutterartiges in seinem Ansehen hat. Es hat einen schwach bitteren und ekelhaften Geschmack. Bei etwas über +100° chmilzt es, und bildet, nach dem Erkalten und Erstarm, eine citrongelbe Masse. Auf geröthetes Lackmuspapier reagirt es alkalisch, nicht aber auf die Farbe Curcuma. In kaltem Wasser ist es unauflöslich, une kochendem bedarf es 8000 Th. In Alkohol löst es leicht auf; nur wenig in Aether. In Oelen ist es u löslich. Mit den Säuren giebt es völlig neutrale, schmeckende Salze. Schwefelsaures, Salpetersaures, saures und chlorwasserstoffsaures Solanin trocknen al gummiähnlichen Massen ein, die sich leicht pulvern sen. Des fosses fand, dass 100 Th. Solanin 10,981 Schwefelsäure neutralisiren, in Folge dessen seine gungscapacität 2,19 wäre. — Seine Zusammensetzur übrigens unbekannt.

Solanin soll, aus Versuchen an einer Katze zu sissen, zugleich emetisch in hohem Grade und hierauf simachend wirken. Bei Hunden hat man seine emet Wirkung bestätigt gefunden, nicht aber seine schlechende. In größerer Dosis scheint es giftig zu sein. V scheinlich hat es Theil an der Wirksamkeit der D mara, so wie an den der Gesundheit nachtheiligen kungen, welche man bisweiten schon nach dem Ge zu frühzeitiger Kartoffeln bemerkt hat.

Vegetabilische Salzbasen, welche noch zu wenig tersncht sind, als dass sie mit Sicherheit als che angenommen werden könnten.

### Picrotoxin.

Dieser Stoff wurde von Boullay bei einer Ar der Beeren von Menispermum cocculus (Kockelskö entdeckt, indem dabei die Eigenschaft desselben, zu kr lisiren, seine Aufmerksamkeit auf sich zog. Nach En kung der vegetabilischen Salzbasen, suchte er darzuthun dieser Stoff zu den schwächsten vegetabilischen Salzgehöre und Salze gebe, die jedoch nicht vollkommen tral werden. Casaseca hat hierauf zu zeigen gestabilischen Salzbasis sei; indessen sind seine Bei

nicht entscheidend. — Bei der Frage, ob ein vebilischer Körper Salzbasis sei oder nicht, darf man
nicht ausschließend bei dem Umstande halten, daß
Säuren davon vollständig neutralisirt werden, denn
m großen Theile unorganischer Salzbasen fehlt diese
enschaft, sondern man muß zusehen, ob er mit den
ren Verbindungen eingeht, von welchen die flüchtigen
ren nicht abdampfen, oder aus welchen die Base nicht
isolirter Form, wie aus einem neutralen Auflösungstel, anschießt, welche Umstände aber für das Picroin nicht erwiesen sind.

Das Picrotoxin erhält man, nach Boullay's Vorrift, auf folgende Weise: Die Kockelskörner werden der Schaale befreit, zerstoßen und mit Wasser aussocht, so lange dasselbe noch etwas auflöst, worauf Decoct zum Extract abgedampft wird. Dieses wird Alkohol von 0,827 ausgezogen. Diese Auflösung wird int und einige Tage lang an einem kühlen Ort gelaswährend dessen sich auf den Seiten des Gefälses opfen von einem eigenen festen und krystallinischen tt absetzen. Die klare Flüssigkeit wird abgegossen und Alkohol abdestillirt. Der extractartige Rückstand wird etwas Wasser angerührt, und mit ; seines Gewichts wannter Talkerde gut vermischt, worauf man die Masse procknet. Das Extract enthält viel freie Saure und ch mehr von dem erwähnten Fett, welche sich nun der Talkerde verbinden und unauflöslich werden. Masse wird hierauf mit Weingeist von 0,87 so lange kocht, als dieser noch etwas auflöst. Die Flüssigkeit d abgegossen und mit Blutlaugenkohle vermischt, woch sie ihre Farbe größtentheils verliert. Sie wird hierfiltrirt und abgedampft, wobei das Picrotoxin verworanschießt. Von Neuem in Weingeist aufgelöst und 💼 freiwilligen Abdampfen überlassen, schießt 🧸 in roppen aus kleinen, glänzenden, farblosen, durchsichtia, vierseitigen Prismen an \*).

Wittstock erhielt aus 96 Unzen Kockelskörnern beim Entechälen 3: Unzen inneren Kern; dieser gab beim Auspressen III.

Das Picrotoxin hat einen unerträglich bitteren Geschmack. Es reagirt nicht alkalisch. Kaltes Wasser läd davon 1, kochendes 1, auf; von Wasser, welches früh Alkali enthält, wird es in noch größerer Menge aufgelöß Kochender Alkohol von 0,8 löst ; seines Gewichts davo auf; Aether von 0,716 spec. Gew. löst 4 auf; von sett und flüchtigen Oelen wird es nicht aufgenommen. Sein Zusammensetzung ist nicht untersucht. Es wird von sin ren aufgelöst, die gesättigten Auflösungen reagiren abs sauer. Mehrere dieser Salze sollen krystallisiren; schmecken sehr bitter und sind schwer auflöslich. Die Sättigungscapacität des Picrotoxins ist, nach Boullay' Analyse vom schwefelsauren Salz, 2,22, oder 100 Tip Picrotoxin sättigen 11,10 Th. Schwefelsäure.

Schwefelsaures Picrotoxin schiesst in seiden glänzenden, büschelförmig vereinigten Nadeln an; ist i 120 Th. kochenden Wassers auflöslich. Salpetersaure Picrotoxin bildet eine saure und zugleich bitter klebrige Masse, welche sich beim Eintrocknen wie Alau aufbläht. Die überschüssige Säure kann davon abge dampst werden. Nach einer späteren Angabe von Boul lay erhält man das salpetersaure Salz in schönen Krystill len angeschossen. Phosphorsaures Picrotoxin schie aus der Auflösung der Base in verdünnter, kochendheise Phosphorsaure beim Erkalten in feinen Nadeln an, well che auch nach gutem Auswaschen das Lackmuspapier roi then. Es bedarf 50 Th. kochenden Wassers zur Aufle sung. Oxalsaures Picrotoxin schiesst in dreiseitigen Tafeln an, und ist in 6 Th. kochenden Wassers auflo lich. Weinsaures Picrotoxin verhält sich ähnlich bedarf aber 20 Th. kochenden Wassers zur Auflösung

Io Unzen fettes Oel und 181 Unze ausgepresste Masse. Diese zight, er einige Mal mit Alkohol aus, destillirt diesen dann ab, kocht den erstarrten Rückstand mit Wasser, wobei sich Oel abscheidet, das man abschöpft, und lässt dann das Picrotoxin an einem warmen Orte anschießen. Durch Umkrystallisiren aus alkoholhaltigem Wasser wird es weiß erhalten. Aus 16 Unzen Kokkelskörnern erhielt er so 2 Drachmen oder 1 Picrotoxin, W.

igsaures Picrotoxin schiefst in größeren, weißen eln an, die nach dem Abwaschen nicht mehr sauer iren. Schwefelsäure entwickelt daraus nicht die Essige, wird es aber zuvor mit etwas zweifach kohlensau-Kalı zusammengerieben, und dann mit Schwefelsäure etzt, so entwickelt sich Essigsäure. Salpetersäure daen macht die Essigsäure daraus frei. Die Ursache des steinwirkens der Schwefelsäure scheint in der Schwerschkeit des neugebildeten schwefelsauren Salzes in der re zu liegen. Chlorwasserstoffsaures Picrokin löst sich bei überschüssiger Säure in Wasser auf, terläist aber beim Abdampfen derselben eine krystallithe Salzmasse, die 400 Th. kochenden Wassers zur losung braucht, und woraus sich das Salz beim Eren größtentheils wieder abscheidet. Von Chlor wird Picrotoxin nicht zersetzt.

Das Picrotoxin ist sehr giftig, bewirkt Hitze, Schwin-Convolsionen und den Tod. 10 Gran tödten einen ad innerhalb & Stunde. Seine Salze scheinen weniger ig zu sein. Die Anwendung der Kockelskörner zur aubung der Fische ist bekannt. Der Name Picrotoxin umt vom griechischen wezges, bitter, und dem lateinien Toxicoin, Gift \*).

Daphnin. Vauquelin hat gezeigt, dass, wenn a den mit kochendheißem Wasser infundirten, zernittenen Seidelbast (von Daphne mezereum) einige aden lang in einem verschlossenen Gefäß maceriren der Flüssigkeit dann abseiht, sie mit Magnesia vercht und aus einer Retorte destillirt, so weit, als es a Anbrennen geschehen kann, man ein Destillat von kriem, reizendem Geruch und Geschinack bekommt, siches deutlich alkalisch reagirt, von Sauren gesättigt au, und dann concentrirt und zu einem krystallisirten de gebracht werden kann. Wird dieses nun in sehr bigem Wasser aufgelöst und mit Magnesia umdestillirt,

Diels wird jedoch vom griechischen Worte regizes, Sagittarius, hergelettet, weil man die Pfeile vergiftete.

so erhält man den basischen Stoff concentrirt. Ist er eigenthümliche Salzbasis, so kann sie Daphnin ge werden; aber Vauquelin lässt es dahin gestellt ob er nicht eine Verbindung von Ammoniak mit ( flüchtigen Pflanzenstoff sei.

Digitalin. Le Royer giebt an, dass wen trocknen Blätter von Digitalis purpurea in einem schlossenen Gefässe mit Aether digerirt werden, un Auflösung in einem Destillationsgefässe zum Extract dampst werde, Wasser dann daraus ein saures Sal einer eigenen Salzbasis ausziehe und einen grünen Sal rücklasse. Diese saure Auflösung wird mit Bleioxy sättigt, zur Trockne abgedampft und wieder mit A behandelt, welcher das Bleisalz unaufgelöst lässt un Salzbase aufnimmt, die nach Verdampfung des A als eine braune, schmierige Masse zurückbleibt, scharfen Geschmack hat und auf geröthetes Lackm pier schwach alkalisch reagirt. In Alkohol aufgelös in der Wärme auf einer Glasscheibe eingetrocknet es microscopische Krystalle, die an der Luft schnell! wurden. Das Digitalin wäre dann eine in Wasser auflösliche Salzbasis, was gewiß von den vorhergeh sehr verschieden sein würde. Le Royer giebt an die Auflösung dieser Materie dieselben medicinischen kungen wie die Digitalis' hervorbringe.

gende Weise an: Gröblich zerstoßene Jalappenwurzel einige Wochen lang in verdünnter Essigsäure mater Essigsäure mater eine dunkel gefärbte Auflösung, die materiat, mit kaustischem Ammoniak vermischt und ceschreit kaustischem Ammoniak vermischt und ceschreit kaustischem Ammoniak vermischt und ceschlag von einer körnig krystallisirten Substanz, wann mit Wasser auswäscht. Nach wiederholter sung in Essigsäure und Fällung mit Ammoniak erhält sie in kleinen Nadeln. Sie ist ohne Geschmack und ruch. Sie ist in kaltem Wasser unauflöslich und nu nig löslich in kochendem. In Alkohol löst sie sich auf, nicht aber in Aether. Sie ist leicht ganz schneewebekommen, Eine Unze Wurzel giebt ungefähr 5 G

N-

:O-

nti-

ment

Pariljin und Smilacin. Pallotta giebt an, dala venn man die Infusion von Sassaparillwurzel mit etwas Lalkhydrat digerirt, dasselbe eine Salzbasis ausscheide, velche, nach dem Auswaschen und Trocknen, sich aus ler kochendheiß gesättigten Auflösung in Alkohol beim Erkalten als ein weißes Pulver, von unangenehmem, hiterem Geschmack, absetze; sie färbt die Curcumatinctur raun, wird leicht von Säuren aufgelöst und bildet damit Salze, welche, eingenommen, Ekel erregen und zuzleich die Schnelligkeit des Pulses vermindern. Er nennt dieselbe Pariljin. Folchi giebt an, dass wenn das innere Mark der Sassaparillwurzel mit Wasser macerint, und dieses, nach Behandlung mit Blutlangenkolle, dem freiwilligen Abdampfen überlassen werde, daraus eine Suimanz in kleinen, hellgelben Krystallen anschiebe, cae in Alkohol wenig auflöslich sind, wenig Geschmack inter, Im Schlunde aber einen Reiz zurücklassen, und der in. chensyrup grün färben. Er nennt dieselbe Smilacia

Rhabarberin soll, nach Carpenter, eine benzesis in der Rhabarberwurzel sein, welche den eigenzien wirksamen Bestandtheil darin ausmacht \*). Carper: schreibt vor, die grob zerstossene Wurzel mehrere Man mit Wasser auszukochen, das mit 1 Proc. Schweieleine versetzt ist, so lange als noch etwas aufgelöst wird. In Decoct wird abgeseiht und mit Kalkhydrat versicht mit man es wohl umrührt, und wenn so viel angesetzt ist, dass die Flüssigkeit freie Kalkert enthält, wird sie durch Leinen abgeseiht, flockige, rothe Masse zurückbleibt, welche Gyps und Kalkhydrat enthält. Sie wird getrocknet und mit Alkohol behandelt. diger Digestion mit demselben, wird die gegossen und 3 vom Alkohol abdestillirt. bende basische Lösung wird genau mit sättigt, und bei gelinder Wärme zur T

Wir kommen noch einmal auf die Rhabet deres Rhabarberin bei den einzelnen Angelen Wurzeln zurück.

Die Masse ist nun rothbraun, in Wasser leicht auflöslich hat einen zusammenziehenden Geschmack, und enthil schwefelsaures Rhabarberin.

Atropin aus Atropa Belladonna, Violin aus Violin aus Violin aus Violin aus Violin aus der Rinde mehrerer Weiden arten, sind noch zu problematisch, als daß sie hier aug nommen werden könnten.

### 3. Klasse. Indifferente Pflanzenstoffe.

Unter indifferenten Pflanzenstoffen werden solche standen, welche nicht bestimmt Säuren oder Basen in Eine vollkommene chemische Indifferenz bei einem Statist an sich unmöglich, denn sie würde voraussetzen, diesem Stoff alle Fähigkeit, sich mit anderen zu verbiden, mangele. Wir werden aber finden, daß die und dieser Abtheilung begriffenen Stoffe sich bald mit Säure bald mit Salzbasen, und bald unter einander vereinigkönnen, aber in Folge von Verwandtschaften, welch nicht so bestimmt sind, wie die, welche zwischen Säure und Basen bestehen.

Diese Substanzen können unter zwei Abtheilungsgebracht werden, nämlich 1) solche, welche in einer großen Anzahl Pflanzen von verschiedener Art vorkommen, und die als die allgemeinen näheren Bestandthalt des Pflanzenreichs betrachtet werden können, wie z. Stärke, Zucker, Oele, Harze u. s. w.; und 2) solche welche entweder einer besonderen Species, oder einigen Species von einem gewissen Genus, oder höchstens einer wenigen Geschlechtern eigenthümlich und gemeinschaftlich sind, wie z. B. Caffein, Gentianin, Piperin z. 4.

Bei der ersteren dieser Abtheilungen ist es der felle dass die unter einer gemeinschaflichen Benennung begriffenen Stoffe nicht durchaus identisch, sondern in gewissen Verhältnissen von einander unterschieden sind, wens sie auch in den meisten übereinstimmen; so z. B. haben wir eine große Anzahl von einander bestimmt unterschie-

fetter und flüchtiger Oele, mehrere verschiedene von Zucker, von Gummi v. s. w., wodurch wir mit dem Namen fettes Oel das Genus bezeichnen en, das mehrere Species, wie Leinöl, Baumöl, Manu. s. w., enthält. Die Erfahrung hat uns hinlänglich at, dass die generische Aehnlichkeit nicht darauf bedass ein gewisser Stoff, z. B. ein für alle fette Oele minschaftliches fettes Oel, in diesen enthalten sei, und die speciellen Verschiedenheiten folglich nicht aus sichen, mit diesem Oele vereinigten Stoffen entsprinti es wird dadurch zu einem wichtigen Gegenstand der temchung, die Ursache dieser generischen Aehnlichswischen specifisch unterschiedenen Körpern aufzufin-Dals sie in der Zusammensetzung liegt, ist offenwas aber das generisch Aehnliche in der Zusammenag ausmacht, ist nicht so leicht zu entdecken. Man dabei zuerst auf die Vermuthung, dass die zu demm Genus gehörenden Körper eine einigermaßen gleiche centische Zusammensetzung haben, dass sie aus einer wen Anzahl einfacher Atome besteben, und in einem dem anderen Atom desselben Elementes variiren, kurch kleine Veränderungen in der Zusammensetzung be Abanderungen in den Eigenschaften bewirken, und bei specifische Unterschiede unter Beibehaltung der geneden Aehnlichkeit entstehen. Aber diese so wahrschein-Vermuthung wird gleichwohl nicht durch die anaschen Untersuchungen bekräftigt; denn Gummi, Stärke Lucker haben eine fast so gleiche procentische Zumensetzung, dass die Ungleichheiten in den Resultaihrer Analysen kaum die Größe von Beobachtungsden mittelmälsig gut angestellter Analysen übersteigen, d gleichwohl besitzen diese Körper bestimmte generiungleschheiten, während dagegen zwischen dem Rohreter und dem Traubenzucker, welche einander so abnsind, eine sehr bedeutende Ungleichheit in der prostischen Zusammensetzung statt findet. Die procenti-Zusammensetzung des flüchtigen Lavendelöls kommt des trocknenden fetten Leinöls sehr nahe, dessen letz-

teren Zusammensetzung dagegen weit mehr von de ebenfalls fetten und trocknenden Wallnulsöls abw Es geht hieraus hervor, dass diese generischen Ach keiten nicht hauptsächlich auf einer Aehnlichkeit d lativen Proportionen ihrer Bestandtheile beruhen; al diesem Fall bleibt nur übrig, eine Aehnlichkeit is Art zu vermuthen, nach welcher die Atome der eins Körper, indem sie das zusammengesetzte Atom de sten Ordnung bilden, zusammengepaart liegen, in chem Falle die Aehnlichkeit in der Construction Atoms die Ursache der generischen Aehnlichkeit un Ungleichheit in der procentischen Zusammensetzur d. h. der Unterschied in der relativen Anzahl der chen Atome in den zusammengesetzten macht den ihrer specifischen Ungleichheiten aus. Aber wenn eine solche Ahnung der inneren Ursachen dieser E nungen als völlig wahrscheinlich oder sogar richt trachtet werden könnte, so sind wir doch desh reeller Kenntniss nicht weiter gekommen, weil es scheinlich niemals glücken wird, die Eigenthüml dieser Construction in den zusammengesetzten Ator bestimmen, wenn anders nicht von Seiten der Kr graphie ein Mal eine Möglichkeit, hier weiter ein gen, eröffnet wird.

A. Pflanzenstoffe, welche in einer große zahl Pflanzen von verschiedener Art vo men, und als die allgemeinen nähere standtheile des Pflanzenreichs betra werden können.

# Stärke.

Dieser Stoff kommt in einer großen Anzahl vor zen vor. Nach Wahlenberg findet sie sich 1) i Saamen, mit Ausnahme der der herzblattlosen Pl und in größter Menge wird sie aus den Saamen o cirten und der Gräser gewonnen; 2) in zapfenförn, runden, mehrjährigen Wurzeln, mit jährigem Stensber der Erde; die größte Menge liegt in den knol, wie Kartoffeln, Convolvulus batatas und edulis,
anthus tuberosus, Jatropha Manihot n. a.; 3) im
me mehrerer einherzblättriger Pflanzen, zumal der
en, wie Sagus Rumphii, Cycas revoluta und circin. a.; dagegen aber findet man sie selten in dem
me und den Aesten zweiherzblättriger Pflanzen; 4) in
daiedenen Flechtenarten.

Von der Stärke giebt es mehrere ungleiche Abänugen, nämlich a) gewöhnliche Stärke, b) Inulin, Moosstärke.

s) Gewöhnliche Stärke erhält man am reinsten Kartoffeln, welche man zerreibt, auf ein Seibtuch nnd auf diesem mit Wasser abspühlt. Das Wasser milchicht durch und setzt dann die Stärke ab. Man das Wasser ab, wäscht die Stärke einige Mal mit in Wasser aus und trocknet sie an der Luft. - Die te Stärke wird aus Roggen oder Waizen bereitet; Bereitung geschieht auf zwei Arten: 1) Man lässt den in Wasser quellen, bis daß er mit Leichtigkeit rückt werden kann, worauf er entweder durch Mühlne unter Wasser zermablen, oder auch unter Wasser in ken zerpresst wird, so lange als noch das Wasser nach mertem Nässen und Pressen der Säcke milchigt wird, ei sich die Stärke im Wasser aufschlämmt, welches arch wie Milch wird, und die Stärke in der Ruhe dem Boden absetzt.

Die Saamen der Getreidearten enthalten, neben der ke, eine eigene Materie, welche man Pflanzenleim it, und die ich weiter unten beschreiben werde; diese i bei der Zerreibung der Saamenkörner zum Theil der Stärke aufgeschlämmt, und läßt sich nicht mehr hanisch davon trennen; da aber diese Substanz in vertien Säuren auflöslich ist, so läßt man das die Stärke Mende Wasser über der Stärke stehen und sauer werwobei sich dann der meiste Pflanzenleim auflöst.

2) Der Waizen oder Roggen wird geschroten und in grosen hölzernen Gefälsen mit Wasser vermischt, dem man eine Portion schon gesäuerten Stärke - Wassers zusetzt, Die Masse kommt dann in Gährung, und der Pflanzenleim wird theils zerstört, theils aufgelöst. Nach 12 bis 14 Tagen nimmt man die saure Flüssigkeit weg und gießt frisches Wasser auf, welches wiederum abgezapft wird, sobald sich die Masse wieder gesetzt hat. Nun wird die Masse durch ein Haarsieb geseiht, auf dem der gröbste Theil der Kleye zurückbleibt. Nachdem sich die Stärke von Neuem abgesetzt hat und das Wasser abgeflossen ist, liegt die mit durchgelausene seinere Kleye obenauf und wird weggenommen. Hierauf wird die Masse mit Waser angerührt und durch ein feines Tuch von Seide geseiht, welches die noch übrige Kleye zurückbehält und die Stärke durchlässt. - Die seuchte Stärke wird gewöhnlich in größern Massen von der Form und Größe eines Mauersteins zusammengedrückt, an der Luft getrocknet, und zum völligen Austrocknen nachher noch zwischen den Händen in kleinere Stückchen zerbröckelt.

Wird die noch feuchte Stärke in einer, ungefähr bis zu +60° gehenden Wärme getrocknet, so gelatinirt sie mit dem Wasser zu einer halb durchsichtigen Masse, welche nachher nicht mehr mehlig wird, und nach dem völligen Austrocknen halb durchscheinend und hart wird. Auf diese Art bereitet man den Sago, welcher Stärke aus dem Mark einer Palmenart, des Sagus Rumphii, ist, und die Cassava oder Tapioka, welche die Stärke einer übrigens giftigen Wurzel, Jatropha Manihot, ist.

Die Stärke liegt in den Höhlungen der PflanzenZellen in Gestalt kleiner, weißer, glänzender Körner, die
jedoch unter dem Microscope keine Krystalltextur zeigen.
Sie vermengen sich sehr leicht mit Wasser und erhalten
sich darin lange suspendirt. Die Körnchen der Kartoffelstärke sind etwas größer, als die von Waizenstärke, zwischen denen übrigens weiter kein Unterschied statt findet,
als die mechanische Einmengung von Pflanzenleim in der
izenstärke, welche letztere indessen großentheils durch

Meceration sowohl mit destillirtem Essig, als mit sehr

So wie die Stärke im Handel vorkommt, bildet sie beeweiße Klumpen, die sich zwischen den Fingern icht zum feinsten Pulver zerdrücken lassen, oder sie ist ich schon in ein solches Mehl verwandelt (Haarpuder), die giebt beim Drücken einen knarrenden Laut. Ihr ich Gewicht ist 1,53.

Die charakterisirenden und generischen Eigenschaften, sie allen Arten von Stärke zukommen, sind unter Foldem begriffen: Sie ist in kaltem Wasser unauflöslich, was der von kochendem zu einer schleimigen Flüssigsufgelöst; in Alkohol ist sie unauflöslich. Beim Komit verdünnten Säuren wird sie in Zucker verwand, und mit Selpetersäure in Aepfelsäure und Oxalsäure, son Schleimsäure; ihre Auflösung in warmen wird von Bleiessig oder im Allgemeinen von bahen Bleiselzen, und ihre erkaltete Auflösung wird von Bleieslich, und ihre erkaltete Auflösung wird von Bleieslich, und ihre erkaltete Auflösung wird von Bleieslich gefällt.

Die Stärke verändert sich leicht bei Behandlung mit ausschen Iteagentien, und geht in eine, dem Gummi wiche Substanz über. Setzt man sie einer höheren Tempara aus, so daß sie gelinde geröstet wird, ohne aber übrennen, so riecht sie wie frisches Brod, und wird in vollkommen in Wasser auflöslich; diese Auflösung wirt nach der Verdampfung des Wassers eine Substanz, debe sich dem Gummi so ähnlich verhält, daß sie in Künsten statt dessen gebraucht werden kann. Stärter erhitzt, schmilzt sie halb, verkohlt sich, raucht, entadet sich mit Flamme und wird zerstört. Bei der Detadet sich mit Flamme und wird zerstört. Bei der Detadet sich mit Flamme und wird zerstört. Bei der Detadet, saures Wasser, brenzliches Oel und brennbare und hinterläßt eine blasige Kohle.

Unter den einfachen Körpern verbinden sich nur hlor und Jod damit. Ersteres wirkt auf nassem Wege mig darauf; wird aber trockne Stärke in Chlorgas gecht, so wird das Gas absorbirt und die Stärke flüssig, entwickelt sich etwas Kohlensäuregas, und die Masse

wird braun und salzsäurehaltig. Die Verbindung m dagegen ist sehr merkwürdig, und es wurde ihrer im ersten Theile als eines der besten Entdeckung des Jods erwähnt. Nach der ungleichen Menge der ist sie röthlich, violett, blat oder sogar schwarz. Verbindung erhält man, wenn ein Gemenge von und Wasser entweder mit einer Auflösung von Alkohol übergossen oder bloß mit pulverförmige vermischt wird. Die Verbindung beruht indesse auf-sehr schwachen Verwandtschaften, so dass d aus der trocknen Verbindung durch Verdampfen Theil nach, aus der feuchten aber nach einiger Ze kommen weggeht. Wird die Jodstärke destillirt, weicht zuerst Jod, und dann wird die Stärke, noch e Jod abgeschieden ist, zerstört, wodurch zugleich Jod stoffsäure gebildet wird, die überdestillirt. Die Jo ist in kaltem Wasser auflöslich, und um so mehr, cher sie an Jod ist. Die schwarzblaue löst sich leimit violetter Farbe auf, die blaue schwerer un Farbe. Von concentrirter Schwefelsäure wird brauner, beim Verdünnen violett werdender Fart verdünnter Schwefelsäure dagegen mit blauer Far gelöst. Chlorwasser zerstört die Farbe der Jodstän davon gelblich wird. Verdünnte Salpetersäure delt dieselbe in eine blaue Gelée, stärkere Salpe löst sie zu einer röthlichen Flüssigkeit auf. Mit trirter Chlorwasserstoffsäure gelatinirt sie; von v ter aber, so wie auch von Phosphorsäure und Es wird sie nicht angegriffen. Schweflichte Säure, Schwefelwasserstoff zerstören die Farbe; eben s nichte Säure, aber in letzterem Falle bringt eine Säure sie wieder hervor. Die Alkalien zerstören ebenfalls, aber Säuren stellen sie wieder her. berchlorid zerstört die Farbe so, dass sie nicht durch Säuren hervorzurufen ist.

So lange die Stärke ihre anfängliche Mehlfchält, wird sie nicht von kaltem Wasser aufgelös eie aber mit Wasser bis zu ungefähr +60 bis 70°

schwillt sie im Wasser auf und verwandelt sich in ma Kleister, welcher von reiner Stärke geschmacklos Man hat bemerkt, dass Stärke von ungleichen Pflantongleiche Temperatur erfordert, und das Wasser unth stark schleimig macht. Diese Kleisterbildung ist nicht sine Auflösung zu betrachten, sondern sie ist eine Aufdlung im Wasser, wobei sie, wie ein Schwamm, diesinsaugt, und es wieder fahren lässt, wenn man sie eine porose Masse legt, deren Poren das Bestreben a, das Wasser mit der Stärke oder dem Kleister zu len; wird sie z. B. auf vielfach zusammengelegtes choapier gelegt, und dieses, so oft es feucht geworist, mit neuem verteuscht, so vermindert sich ihr un und Wassergehalt unaufhörlich, bis sie zuletzt zu hornartigen Masse eintrocknet, die nach dem Pulbei neuer Behandlung mit heißem Wasser, diesel-Brscheinungen derbietet. Diese Eigenschaft, im Wasso einer nicht aufgelösten gallertartigen Masse anzuellen, die wir schon oben bei der Gallertsäure und a Salzen kennen gelernt haben, macht das Charakteche des Schleimes im Thierreich aus, und wir wersie später noch bei einem und dem anderen Pflanroffe wieder finden. Aber außer diesem Aufquellen auch wirklich eine Portion Stärke im Wasser aufst: das warme Wasser enthält viel mehr aufgelöst, als kalte, und daher kommt es, daß wenn Stärke mit 40 bis 50 fachen Gewichte Wessers gekocht wird, warme Flüssigkeit eine ordentliche Auflösung ist, die n Erkalten die Stärke absetzt und zu Kleister wird, wird die Stärke in dem 60 bis 80 fachen Gewichte wers aufgelöst, so setzt sie erst nach langer Ruhe und der Kälte die aufgequollene Masse in gallertartigen mpen ab. Durch eine hinreichende Menge Wassers sich die ganze Menge von Stärke nach dem Erkala aufgelöst erhalten. Nach Vogel kann aus einer kleigartigen Auflösung die Stärke durch Gefrieren und Aufben der Flüssigkeit wieder in Pulverform erhalten werwas auf keine andere Art glückt. Langes Kochen

H VIL SE

F 10.

Lin E

vird braun und salzsäurehaltig. Dis agegen ist sehr merkwürdig, und m ersten Theile als eines der bestles Jods erwähnt. Nach der ungleite st sie röthlich, violett, blan oder 7erbindung erhält man, wenn om and Wasser entweder mit einer A Alkohol übergossen oder bloß mit ermischt wird. Die Verbindun\_ of-sehr schwachen Verwandtschaus der trocknen Verbindung dur Theil nach, aus der feuchten aber ommen weggeht. Wird die Jod veicht zuerst Jod, und dann wird d od abgeschieden ist, zerstört, wod toffsäure gebildet wird, die überst in kaltem Wasser auflöslich, t her sie an Jod ist. Die schwarzt nit violetter Farbe auf, die bl arbe. Von concentrirter Schw rauner, beim Verdünnen violett erdünnter Schwefelsäure dagege elöst, Chlorwasser zerstört die l lavon gelblich wird. Verdünnte lelt dieselbe in eine blaue Gelee öst sie zu einer röthlichen Flüssig rirter Chlorwasserstoffsaure gelater aber, so wie auch von Phos: vird sie nicht angegriffen. Schw khwefelwasserstoff zerstören die ichte Säure, aber in letzterem F läure sie wieder bervor. Die All benfalls, aber Säuren stellen sie erchlorid zerstört die Farbe so urch Säuren hervorzurufen ist.

So lange die Stärke ihre e filt, wird sie nicht von kaltem e aber mit Wasser his zu ungel.

جناوبدنا. د

r nach wenigen Tagen flüsl wird er nach Verlauf eines
pft und bei +100° getrockals ; vom Gewicht der andagegen, beim Ausschluß der
sehr nahe das Gewicht der
Die Veränderungen, welche
erleidet, sind von de Saust die einzelnen Resultate daVerhältniß deutlich.

rellung ist der Rückstand von 200 Th. Wassers zu Kleister ug auf einer flachen Schaale i ein grauer, schimmliger, geibflüssiger Teig zurückblieb, e, und, bei +100° getrockbenfalls bei +100° getrock-

ner Kleister, welcher 38 Tage n, ganz wenig Luft entbale. Die getrocknete Masse angewandten Stärke.

ge lang unter öfterem Umsers dem Zutritt der Luft kne Rückstand wog 0,83.

aber von Kartoffelstärke, kelungsröhre 42 Tage lang keentimeter Gas auf jeden sserstoffgas und 1,48 Kohdem Gewichte näch, zu geringe Quantität ausma-1 100 oder eben so viel,

ange Zeit der Luft ausge-

oder Abdampfung der Auflösung der Stärke verändert sie nach und nach, und bringt sie dem auflöslichen Zustand nahe, in welchen die Stärke durch Rösten versetzt wird. Dadurch geschieht es auch, dass die aufgelöste Stärke nach Abdampfung der Fhüssigkeit dem größten Theile nach wieder von kaltem Wasser aufgenommen wird. Vogel giebt dagegen an, dass Stärke, vier Tage lang mit Wasser gekocht, das beim Abdampsen immer wieder ersetzt wurde, ein bitteres, in der Flüssigkeit aufgelöstes Gummi, aber zugleich auch eine hornartige, in der Flüssigkeit unauflösliche Masse gab. Sowohl die schleimige Stärke, als die Auflösung sind wasserklar und durchsichtig. Die Unklarheit, welche der Kleister oft hat, kommt theils von unaufgelöster Stärke, theils von anderen unaufgelösten, derselben eingemengten Stoffen. Sowohl der aufgelöste, als der bloss gelatinirte Theil zeigen gleiche Reaction auf Jod; Bleiessig und Galläpfelinfusion.

Wird eine mit Wasser gekochte Stärke, bei oder ohne Zutritt der Luft, sich selbst überlassen, so verändert sie sich sehr bedeutend, zumal wenn man das Austrocknen debei verhindert \*); die Stärke verwandelt sich dabei in Zucker, der nach einem oder zwei Monaten und bei gewöhnlicher Sommertemperatur (+190-240) zwischen ; und der Hälfte vom Gewicht der angewandten Stärke ausmacht, in Gummi, wenig veränderte kleisterartige Stärke und bisweilen eine harzähnliche Materie. Dabei wird die Luft wenig von der Stärke verändert, etwas Sauerstoffgas wird in Kohlensäuregas verwandelt, und stellt man den Versuch in verschlossenen Gefässen an, so sindet man; dass sich kleine Mengen sowohl von Wasserstoffgas als Kohlensäuregas entwickeln. Hieraus sieht man, dass der Zutritt der Luft keine nothwendige Bedingung zu diesen Veränderungen ist; hat aber die Luft vollkommnen Zutritt, und wird das verdunstete Wasser täglich

<sup>\*)</sup> Waizenstärke wird dabei gewöhnlich stinkend, wie faulendes Fleisch, was von eingemengtem Pslanzenleim und Pslanzeneiweiss herrührt.

ohne zu schimmeln, und wird er nach Verlauf eines ohne zu schimmeln, und wird er nach Verlauf eines ones zur Trockne abgedampft und bei +100° getrockt, so wiegt er wenig mehr als ; vom Gewicht der anwandten Stärke, während dagegen, beim Ausschluß der is, die getrocknete Masse sehr nahe das Gewicht der gewandten Stärke hat. Die Veränderungen, welche Stärke auf diese Weise erleidet, sind von de Sauste untersucht worden, und die einzelnen Resultate dem machen am besten das Verhältniß deutlich.

A in der folgenden Aufstellung ist der Rückstand von Th. Waizenstärke mit 1200 Th. Wassers zu Kleister acht, was zwei Jahre lang auf einer flachen Schaale en gelassen wurde, worauf ein grauer, schimmliger, gealoser, nicht klebriger, balbflüssiger Teig zurückblieb, wer Lackmus nicht röthete, und, bei +100° getrock, 0,8 vom Gewicht der ebenfalls bei +100° getrockn Stärke betrug.

B ist ein gleich beschaffener Kleister, welcher 38 Tage in einer wohl verkorkten, ganz wenig Luft enthalden Flasche gelassen wurde. Die getrocknete Masse 100,2 vom Gewicht der angewandten Stärke.

C ist ein äbnlicher, 38 Tage lang unter öfterem Umten und Ersetzen des Wassers dem Zutritt der Luft esetzter Kleister. Der trockne Rückstand wog 0,83.

D ein ähnlicher Kleister, aber von Kartoffelstärke, einer Flasche mit Gasentwickelungsröhre 42 Tage lang den gelassen. Gab 8,7 Cubikcentimeter Gas auf jeden mm Stärke, wovon 7,22 Wasserstoffgas und 1,48 Kohäuregas waren, welche also dem Gewichte näch, zu der Stärke, eine höchst geringe Quantität ausman. Die trockne Masse wog 100 oder eben so viel, die Stärke.

E dieselbe Masse, gleich lange Zeit der Luft ausgete, der Rückstand wog 0,853.

# Die Analyse dieser Rückstände gab:

	. A.	В.	C.	D.
Zucker	37,00	47,4	49,7	35,4
Gummi	10,00	23,0	9,7	17,5
Etwas veränderter Kleister			5,2	18,7
Unaufgelöste Stärke	5,83	4,0	3,8	9,4
Holzartige Stärke	10,53	10,3	9,2	7,0
Kohle	Spur	Spur	0,3	Spu
Weiches Harz	0,30	<del></del>		
Verlust	. ****		-	6,0
	77,96	92,7	77,9	49,0

Beim Behandeln dieser Rückstände mit kaltem ser lösten sich Gummi und Zucker auf, die durch hol getrennt wurden, indem dieser den Zucker und das Gummi fällt. Wird das in kaltem Wasser Aufgelöste mit kochendheißem behandelt, so löst sie wenig veränderte, kleisterförmige Stärke auf, welche sure Amidine nennt. Sie ist in kaltem Wassel schwer löslich, löst sich aber in allen Verhältniss Wasser von +60° auf, und eine Auflösung, welc zu 1 ihres Gewichts enthält, gelatinirt nicht mehr ker concentrirt, schlägt sich daraus eine weiße, un sichtige Masse nieder, und völlig eingetrocknet, wi halbdurchscheinend, hart und leicht zu pulvern. S hält alle Reactionen der Stärke auf Jod, Barytv Bleiessig und Galläpfelinfusion bei. - Die unauf Portion von eingemengter mehlförmiger Stärke im ster, welche allen Veränderungen entgangen war, mit lauer, sehr verdünnter Schwefelsäure ausge Hierauf blieb noch eine Materie unaufgelöst, die einer verdünnten (1 Hydrat enthaltenden) Auflösun kaustischem Kali aufgenommen, und daraus durch dünnte Schwefelsäure in Gestalt eines leichten, ¿ Pulvers gefällt wurde, welches sich mit Jod bläute, Trocknen zusammenbackte, schwarz wurde und glasigen, glänzenden Bruch bekam. Diess ist die stanz, welche de Saussure holzartige Stärke nannte

ist ungewiß, ob diese Materie aus der Stärke gebildet wird, oder darin enthalten ist und abgeschieden wird, denn in sehr vielen Pflanzen ist das Gewebe, in welchem die Stärke sich abgesetzt findet, von gleicher Natur mit dieser Materie, wie ich beim Holze noch anführen werde. Nach Ausziehung dieser Substanz löst Alkohol aus dem Rückstand bisweilen ein Harz auf, und zuletzt bleibt eine Kohle übrig, die während der Veränderung der Stärke abgeschieden wurde, und die Producte braun färbt.

Ist die Stärke bei dieser freiwilligen Veränderung mit Pflanzenleim vermischt, so verwandelt sie sich öfters innerhalb 12 Stunden in Zucker. Beim Pflanzenleim werde ich auf diese wichtige Erscheinung zurückkommen.

Die Stärke ist in Alkohol und Aether unauflöslich, und aus ihrer Auflösung, sowohl in Wasser als in verdünnten Säuren, wird sie von ersterem niedergeschlagen.

Die Stärke wird von verdünnten Säuren zu einer klaren und dünnfließenden Flüssigkeit aufgelöst. Durch längere Zeit fortgesetztes Kochen dieser Auflösung verwandelt sich die Stärke-zuerst in Gummi und nachher in Ich werde weiter unten beim Traubenzucker diesen Prozess anführen. Die Auflösung der Stärke von den Säuren scheint zum Theil auf einer wirklichen Verbindung mit der Säure zu beruhen. De Saussure hat eine krystallisirte Verbindung von Schwefelsäure mit Stärke entdeckt, welche man erhält, wenn man 1 Th. Stärke bei gelinder Wärme in 3 Th., zuvor mit 36 Th. Wassers verdünnter, Schwefelsäure auflöst, und die Auflösung mit Alkohol vermischt, welcher eine, mit Stärke gemengte, krystallinische Verbindung niederschlägt; der Niederschlag wird mit Spiritus gewaschen und darauf in einer geringen Menge kalten Wassers aufgelöst, welches beim freiwilligen Abdampsen lange, schmale Nadeln von schwefelsaurer Stärke giebt. Die Mutterlauge enthält freie Säure, die man von den Krystallen mit Spiritus abspühlt. Die Krystalle werden nicht vollständig von Wasser aufgelöst, welches immer etwas Stärke abscheidet und sauer wird. Die ausgeschiedene Stärke wird von Jod nicht blau, son-

III.

dern weinroth. — Von concentrirter Schweselsäure die Stärke langsam zu einer steisen, schwarzen Masse gelöst, die schweslichtsaures Gas entwickelt, und we Wasser eine kohlige Materie abscheidet. Salpeters löst die Stärke leicht auf, und zersetzt sie in der Win Aepselsäure und Oxalsäure, ohne Spur von zug gebildeter Schleimsäure. Von Stärke aus den Getnarten erhält man dabei zugleich ein gelbliches, auf Oberstäche der Flüssigkeit sich abscheidendes Fett, ches von eingemengtem Pslanzenleim herzurühren sch — Concentrirte Chlorwasserstossäure löst die Stärke aum auf, und wird die Flüssigkeit damit gesättigt wird sie braun und dick.

Mit Salzbasen vereinigt sich die Stärke begier als mit Säuren. Eine concentrirte Auflösung von Ka drat bildet, mit Stärke zusammengerieben, eine di sichtige, gallertartige, sowohl in Alkohol als in W auflösliche Verbindung, woraus die Stärke durch Si gefällt wird. Verdünnt man die klare Gelée mit Wasser, so wird sie opalisirend. Kartoffelstärke i Alkali leichter auflöslich, als Waizenstärke. Mit B erde und mit Kalkerde bildet die Stärke eine unat liche Verbindung, welche sich beim Vermischen wäßrigen Auflösung von Stärke mit Baryt- oder l Wasser niederschlägt. Mit Bleioxyd erhält man die S verbunden, wenn eine kochendheiße Auflösung von S mit einem Ueberschuss entweder von basisch essigsa oder basisch salpetersaurem Bleioxyd (letzteres in im Kochen gesättigten Auflösung) vermischt wird, v sich die Stärke mit der überschüssigen Base vereinigt das Salz in neutrales verwandelt. Der Niederschle weiß, käseartig und schwer. Er besteht aus 72 Th. S und 28 Th. Bleioxyd. Nimmt man diese Verbin für neutral an, so hat die Stärke, als elektronege Körper betrachtet, eine Sättigungscapacität von 2,78, aus sich dann die Zusammensetzung ihrer Verbindt mit Kali, Baryterde etc. berechnen lassen.

Von Verbindungen der Stärke mit Salzen het man sehr wenige bemerkenswerthe. Bucholz und Schikhaben gezeigt, dass Auslösungen von Stärke durch rex coegulatt werden, indem sich dieser mit der Stärke einigt und damit niederschlägt. Dieß kommt nicht der saure zu, und der Niederschlag wird durch alle freie men, selbst durch Essigsaure, so wie von weinsaurem di verbindert, weil die Säuren die Borsaure frei ma-In, und das letztere Salz den Borax in Tartarus bocatus verwandelt. Vauquelin bat gefunden, daß e Auflösung von Stärke in kochendheißem Wasser so I phosphorsaure Kalkerde aufnimmt, dass sie soshi von Oxalsaure als neutralen Bleisaizen gefällt wird. Man hat eine Verbindung von Stärke mit Berlinerau, welche im Handel als eine schöne hellblaue Farbe skommt, deren Bereitung nicht bekannt ist. Wird 1 Th. dmerblau mit 4 Th. Stärke und viel Wasser gekocht, wird die Flüssigkeit, noch ehe sie aufkocht, zuerst n, dann braun, und setzt eine Substanz ab, die von tren nicht blau wird. Die filtrirte Flüssigkeit dagegen beim Vermischen mit Eisenoxydsalzen Berlinerblan en, und giebt nach dem Abdampfen eine glatte se, die sich nach dem völligen Eintrocknen wieder sht in Wasser auflöst, und deren eigentliche Zusamtsetzung wohl ausgemittelt zu werden verdient.

Mit Galläpfelinfusion bildet die Stärke einen teelben, in kochendbeißem Wasser leicht auflöslichen derschlag. Man erhält ihn am besten in Menge, wonn the, durch Kochen in einer Infusion von Galläpfeln aufte, kochendheiß filtrirt wird, worauf sich beim Erkalde Verbindung absetzt. Sie fängt nicht eher an, sich uscheiden, als bis die Temperatur unter +49° gemen ist. Nach dem Trocknen ist sie braungelb, durchinend, spröde und von zusammenziehendem Geschmack. Sieht daraus einen Theil Gerbstoff aus und färbt braun. Mit Ueberschuß an Gerbstoff ist die Verbing in kaltem Wasser etwas leichter auflöslich. Eine

entsprechende Verbindung mit Stärke erhält man auf mit dem Gerbstoff aus der Chinarinde; aber künstlich Gerbstoff giebt keinen Niederschlag.

Die Zuammensetzung der gewöhnlichen Stärke von Gay-Lussac und Thénard, von de Saussand und von mir untersucht worden. Gay-Lussac's Thénard's Versuche stimmen so nahe, als man nur warten kann, mit den meinigen überein, ungeachtet Waizenstärke und ich Kartoffelstärke analysirten. Resultate sielen folgendermaßen aus:

	G. L. u. Th.	Meine An.	Atome.	Darnac
Wasserstoff	6,77	6,674	39 = 13	6,67
Kolılenstoff	43,55	44,250	21=7	44,00
Sauerstoff	49,68	49,076	18=6	49,3

lyse vollkommen mit dem Verhältniss übereinstimmt, de die Stärke aus 13 Atomen Wasserstoff, 7 Atomen Kallenstoff und 6 Atomen Sauerstoff besteht, oder aus de dreifachen Anzahl, wenn man die zuvor erwähnte Verbindung mit Bleioxyd als neutral betrachtet. Im ersten Falle wiegt das Atom der Stärke 121,622 und in len rem 364,866, und sie enthält 18 Mal den Sauerstoff de damit vereinigten Base. Die Stärke scheint kein chemisten gebundenes Wasser zu enthalten, weil sie sowohl in freie und bei +100° im luftleeren Raume über Schwefelsingetrockneten Zustand, als in Verbindung mit Bleioxyd ebenfalls bei +100° im luftleeren Raum getrocknet, des selben analytischen Resultate giebt, nämlich von 100 Estärke 60,125 Th. Wasser und 159,87 Th. Kohlensäure.

De Saussure's Analyse der Waizenstärke weicht etwe von den vorhergehenden ab. Sie gab Kohlenstoff 45,35. Wasserstoff 5,9, Stickstoff 0,40 und Sauerstoff 48,31.

b) Inulin. Diese Stärkeart ist von Valentin Rossin der Wurzel von Inula Helenium (Alantwurzel) deckt worden, von der sie ihren Namen hat. Sie ikt nachher Helenin, Alantin, Datiscin und Dahlin genannt

worden. Man hat sie in den Wurzeln von Angelica Arzhangelica, von Anthemis Pyrethrum, von Colchicum zutumnale, von Georgina (Dahlia) purpurea, in den Erdäpfeln (Helianthus tuberosus) gefunden, und wahrscheinlich findet sie sich im Allgemeinen in der Familie der Astereen; sie ist außerdem gefunden worden im Hanf (Datisca cannabina), in Licheu fraxineus und in Lichen fastigiatus. - Das Inulin erhält man in der größten Menge aus der Wurzel der Georgina; es ist aber auch leicht aus der Alantwurzel und aus den Erdäpfeln zu gewinnen. Die letzteren werden zerrieben, ausgepresst, hierauf mit Wasser gekocht und die Auflösung kochendheiß durch Leinen geseiht. Wenn sie nicht klar ist, so kann sie mit Eiweiss geklärt werden. Sie wird hierauf abgedampft, bis sich auf ihrer Oberstäche eine Haut zeigt; man lässt sie dann erkalten, und dabei setzt sich das Inulin pulverförmig ab. Man nimmt es auf's Filtrum, wäscht es gut aus und trocknet es. Die Wurzel von Georgina enthält 10, und die Erdäpfel 3 Proc. davon.

Das Inulin ist weiß, pulverförmig und äußerst sein, hat keinen Geschmack und Geruch, und 1,356 spec. Gewicht. Bis etwas über +100° erhitzt, verliert es Wasser und schmilzt; nach dem Erkalten bildet es eine grauliche, schuppige Masse, die sich leicht pulvern läßt. In offenem Feuer und bei der Destillation verhält es sich wie Stärke. Von Jod wird es gelb und in kaltem Wasser auflöslich.

Es wird in sehr geringer Menge von kaltem Wasser aufgelöst; 100 Th. davon nehmen 2 Th. Inulin auf; in kochendem Wasser löst es sich aber in Menge auf; die Auflösung ist schleimig, aber nicht kleisterartig. Beim Einkochen setzt es sich in Gestalt einer schleimigen Haut auf die Oberfläche und beim Erkalten in Pulverform ab. Wird es oft aufgelöst und lange gekocht, so verliert es die Eigenschaft, beim Erkalten wieder niederzufallen, und wird gummiähnlich. Wird Inulin in der Wärme getrocknet, so bildet es, wie Sago, harte, gelbliche, durchscheinende Massen.

In kaltem Alkohol ist es unauflöslich und wird durch aus Wasser niedergeschlagen, aber von kochend wird es etwas aufgenommen und setzt sich daraus be Abdampfen wieder unverändert ab.

Von verdünnten Säuren wird es leicht aufgek Durch Kochen mit denselben bildet es noch leichter Zi ker, als gewöhnliche Stärke. Von Salpetersäure wird in Aepfelsäure und Ozalsäure, ohne Zeichen von Schlei säure, verwandelt.

Zu Salzbasen verhält sich des Inulin gerede i die Stärke. Es wird von kaustischem Kali anfgelöst i daraus durch Säuren niedergeschlagen. Von Barytwas wird seine Auflösung gefällt, aber dieser Niederschlag in kochendem Wasser auflöslich. Von Strontian- u Kalk-Wasser wird es nicht gefällt.

Seine Auflösung wird von Galläpfelinfusion in dergeschlagen, und beim Erhitzen des Gemisches bis z Kochen löst sich der Niederschlag wieder auf. We Inulin und gewöhnliche Stärke in einer Auflösung einander vermischt sind, so fällt Stärke mit dem Int nieder, wenn letzteres vorherrscht, ist aber die Stärke Ueberschus, so bleibt des Inulin in der Auflösung.

. Die Zusammensetzung des Inulins ist nicht untersud welche der gewöhnlichen sehr ähnlich ist, ausgenomn das sie sich nicht mehlförmig in der Pflanze abges findet. Sie ist vorzüglich in dem Isländischen Moos ( traria Islandica Ach.) gefunden worden; sie findet : aber auch in Lichen plicatus und Lichen barbatus. dem Isländischen Moos erhält man sie auf folgende ! Es wird fein zerhackt und auf jedes Pfund mit 18 Pfi Wassers übergossen, worin men vorher 2 Loth gerein Pottasche aufgelöst hat. Das Gemenge wird, unter ö rem Umrühren, 24 Stunden lang stehen gelassen. Alkali zieht aus dem Moose einen in Wasser fast un löslichen briteren Bestandtheil, und die Flüssigkeit si sich ganz braun. Man legt das Moos auf Leinen, da die Lauge absließt, und macerirt es dann mit erneue

mineilen Wassers, so lange als dieses noch bifter oder kalisch wird. Das Moos darf nicht gepresst werden eil während dieser Behandlung viel Stärke lose geworist, und dem Wasser in kleinen, durchsichtigen Kluman mit folgt. Hierauf wird das Moos mit 9 Pfund Wasgekocht, bis dess nur 6 Pfund übrig sind, die Aufisung noch kochendheiß durch Leinen gesenht und das Jaaufgelöste ausgepreßt. Die geseihte Flüssigkeit ist klar and farblos, sie bedeckt sich beim Erkalten mit einer Leut und gestehet zuletzt zu einer undurchsichtigen, grauchen Gallert, die sich nach und nach zusammenzieht, anngt und die Flüssigkeit, worin sie zuvor aufgelöst war, uspresst; wird sie in einem leinenen Tuche aufgehängt der auf Löschpapier gelassen, so fließt die Flüssigkeit Ilmahlich aus. Vollkommen ausgetrocknet, ist sie schwarz, nochenhart und im Bruche glasig. In Wasser schwillt wieder auf, und verliert die Farbe, die von einem manflöslich gewordenen Extractivstoff herrührt; in komendheusem Wasser aufgelöst, gieht sie nun nach dem skalten eine ganz farblose Gelée, die indessen undurch-ichtig ist. Sie ist ganz ohne Geschmack, hat aber einen geringen Moosgeruch, welcher im Allgemeinen allen aus Moosarten ausgezogenen Stoffen hartnackig anhängt. In Mkohol oder Aether ist sie nicht auflöslich. Sie enthält men Stickstoff und hefert gleiche Verbrennungs- und Destillations-Producte wie Kartoffelstärke. In geringem Grad ist sie in kaltem Wasser auflöslich, und das Wasw, welches aus der zum zweiten Mal aufgelösten Gelée der Stärke abfliesst, enthält höchst unbedentend davon aufglöst. Wird ihre Auflösung in kochendheilsem Wasser brch Kochen concentrirt, so setzt sich die Stärke auf der Oberfläche in Gestelt einer Haut ab, die allmählich zu einem runzlichen Körper zusammenschrumpft und eintrockset, und, für sich genommen, alle Eigenschaften der Stärke averändert zeigt. Diese Haut verhindert sehr bedeutend die Concentrirung der Flüssigkeit durch Einkochen. Durch inge fortgesetztes oder öfters wiederholtes Kochen verliert die Moosstärke ihre Eigenschaft zu gelatiniren. 1 Th.

312 Stärke.

frische Moosstärke giebt mit 23 Th. Wassers Gelée.

Chlor, in eine warme concentrirte Auflötung geleitet, was andert dieselbe nicht wesentlich, und die Stärke gelatischen nachher eben so gut. Jod färbt dieselbe schwch zwischen braun und grün. Wird Jod, in Alkohol aufgelöst, so schlägt es sich anfangs nieder, hierauf löst es sich stärke wieder zu einer grünbraunen Flüssigkeit auf, die nach wieder zu gestehen, auf, zumal wenn sie etwas die wieder werden, und durch ihre fortgeseszte Einwick wung bei anhaltendem Kochen verwandelt sich die Stärke in Gummi und darauf in Zucker. Salpetersäure löst die trockne Gelée in der Digestion sehr leicht auf, und lie ein schwarzbraunes Pulver, ähnlich dem vom Wasser wickgelassenen, unaufgelöst zurück. Die Auflösung giet sehr keine Schleimsäure.

Gleich der gewöhnlichen Stärke verbindet sie sich mit Salzbasen; sie wird von kaustischem Kali aufgelöut wird nicht von Barytwasser, dagegen aber stark von besischen Bleisalzen gefällt. Zu borsaurem Natron und Galläpfelinfusion verhält sie sich ganz so, wie gewöhnte Stärke.

Wir haben noch andere, von der eben beschriebener verschiedene, Species von Moosstärke, z. B. a) Stärke aus Lichen fastigiatus. Sie wird eben so wie die vorhergehende erhalten. Sie giebt eine schleimige Flüssigkeit, welche sich beim Einkochen mit einer schleimigen Haut überzieht, die aber bei keinem Grad der Concentration gelatinirt. Völlig eingetrocknet, ist sie in kaltem Wasser fast unauflöslich, worin sie aufquillt und schleimig wird. In Alkohol ist sie unauflöslich und wird davon gefällt. Von basisch essigsaurem Bleioxyd wird sie gefällt, aber der Niederschlag ist durchscheinend und schleimig. Auch von salpetersaurem Quecksilberoxydal wird sie niedergeschlagen, nicht aber von Galläpfelinfu-

b) Stärke aus Lichen frazineus erhält man gleiche Art, wie die vorigen. Ihre Auflösung in kodem Wasser ist schleimig, bildet beim Abdampfen der Oberfläche eine Haut, gelatinirt nicht und giebt Eintrocknen eine, in kaltem Wasser nicht mehr auflösliche Substanz. Die Auflösung wird weder von ch essigsaurem Bleioxyd, noch von Galläpfelinfusion It. Beide letztere Stärkearten kommen in Begleitung Inulin vor, welches sich beim Erkalten der Abko-

pulverförmig absetzt.

Die Stärke hat eine ausgedehnte Anwendung. Sie ist Menschen und Thiere einer der nährendsten Stoffe en Pflanzen; man benutzt auch die Stärke von Karin, den Sago und vor allen, als Stärkungsmittel für ke, zumal Hectische, die Moosstärke, deren vorzüg-Wirkungen eine lange Brfahrung bekräftigt hat. Man neuerlich als Stärkungsmittel eine pulverförmige Stärke, dem Namen Arrowroot, aus Westindien einzuführen Sangen, welche aus den Wurzelknollen von Maranarundinacea bereitet wird; sie scheint aber mit der Melstärke ganz identisch zu sein; womit sie auch racheinlich verfälscht wird, wenn man es anders so en kann, dass man die eine für die andere giebt. h bat man für besonders stärkehaltig den Salep geien, welcher aus den getrockneten Wurzeln der Orchibesteht, diese enthalten aber wenig Stärke, sondern anglich Pflanzenschleim, - Die Waizenstärke worde Zeit lang in der ganzen cultivirten Welt zu dem lacherlichen Zweck angewendet, in das Haar geet und darin mit animalischem Fett befestigt zu werwas man Pudern nannte. Beim Waschen macht man leinenen Kleidungsstücke mit einem Kleister von Wai-Mirke steif, und bereitet das Garn zu Geweben damit Pale wird ansserdem sehr häufig in den Künsten gemeht, und ein nicht unbedeutender Theil der Stärke M entweder zu Gummi geröster, oder durch Kochen verdünnter Schwefelsäure in Zucker umgewandelt.

## Gummi und Pflanzenschleim.

Diese Substanzen kommen im Pflanzenreich noch figer als die Stärke vor, denn es giebt fast keine ein Psianze, die nicht einen Bestandtheil enthält, der hie gerechnet werden kann; aber bis jetzt bringt man i unter diese generische Benennung eine Menge von Sto von wirklich ungleichen chemischen Eigenschaften, we die beiden Hauptcharaktere mit einander gemein ha mit kaltem Wasser dickflüssige oder schleimige Flü keiten zu geben, und aus dieser Auflösung durch A hol gefällt oder coagulirt zu werden. Sie begreift gle wohl hauptsächlich zwei bestimmt verschiedene Subs zen, die oft mit einander vorkommen und deshalb einander verwechselt worden sind. Die eine dette nenne ich Gummi, und ihr Prototyp ist das arabi Gummi, oder dasjenige Gummi, welches von selbst Acacia vera aussliesst. Das andere nenne ich Pf. zenschleim, und der Prototyp davon ist der Theil Traganthgummi, welcher, nach Behandlung mit ka Wasser, in Gestalt einer aufgequollenen, schleimigen stanz unaufgelöst bleibt. - Gummi ist in kaltem und chendem Wasser auflöslich, und bildet eine Flüssig welche bei einem gewissen Grade von Concentration fließend und klebrig ist, und in diesem Zustande N lago genannt wird; es ist unauflöslich in Alkohol, es von basischen Bleisalzen gefällt, nicht aber von Galla infusion, und giebt, wenigstens meistens, Schleims wenn es mit Salpetersäure behandelt wird. — Der P zenschleim ist sowohl in kaltem, als größtentheils auc kochendem Wasser unauflöslich, worin er nur zu ei zähen, schleimigen Körper anschwillt, welcher auf L papier oder anderen porösen Körpern sein Wasser liert und sich zusammenzieht, gerade so, wie wir es s bei der kleisterförmigen Stärke, oder bei der Gelée Moosstärke gesehen haben. Er unterscheidet sich von letzteren durch seine Unauflöslichkeit in kochendem

und seine Eigenschaft, von Borax-Ausseung oder von läpfelinfusion nicht coagulirt zu werden.

A. Gummi kommt wahrscheinlich in allen France r. a) Es wird, als concentrirte Aulisang, in exercis ihren geführt bei verschiedenen Species von Auszuunus u. a., und fliesst beim Bersten derreiten ans, f es auf der Rinde zu klaren, geiben eder urannesn, tropfenförmig gebildeten Massen eintreckat: ma sertet, nachdem es sich lange weich erhaben 142. s. Le ird außerdem aus fast allen Phanesaudien enteren chdem sie mit Wasser extrahirt worden und mes siene islösung, nach dem Verdampsen bis zur ofenen ber ver usistenz, mit Alkohol vermischt wird, weiches der Jamen ederschlägt, wiewohl oft verunreizig oses masse a kohol unauflösliche Pflanzenstoffe, verzigues icuranens alkerde, welche hinsichtlich ihrer payaerzen Terranse in vielen Fällen mit Gummi Achmicuser se. 2 2 3 hiedene Pflanzen enthalten danzibe in in graine danze is thre Infusion fast nur Gummi emilie, 2 2 A. id Malva officinalis, die Wurzel von brunnen wie rale u. a. d) Gummi wird derch Limes wer in min je Zersetzung der Stärke, oder ench nure Lieuws sie ohl von Stärke, als auch von Signification aus was wellen r Schwefelsäure erzeugt.

Die meisten Versuche über die memmen ingenbasten des Gummi's sind mit dem Gumm was beiene
va angestellt, was ich deministration zu minnen zu minnen zu minnen zu minnen zu in innen
eil es wohl möglich ist, deis meneme den in innen
haltenen Pstanzenstoffe küning minne min min minnen
nstimmend gefunden werden minnen, was inn minnen
ihren werde.

et größere oder kleinere Kinnyan, Lieben von meinen ich oder braun, welche Farzen werde in und in den in der in anzeigen; es hat glasigen braun, in und sein were in und i

Wasser; wenn es sich aber aus einer allmählich eintrocknenden Auflösung bildet, so behält es, wenn es ganz trocken zu sein scheint, bis 17 Proc. Wasser, welches bei 4100° im luftleeren Raum über Schwefelsäure entweicht.

Einer höheren Temperatur ausgesetzt, wird das Gummi mit denselben Erscheinungen und Producten wie die Pflanzenstoffe im Allgemeinen zersetzt, es giebt nämlich saures Wasser, brenzliches Oel, Kohlensäuregas und Kohlenwasserstoffgas, und hinterläßt eine blasige Kohle.

Es wird langsam, aber vollkommen, in allen Verhältnissen von Wasser aufgelöst, und schneller von kochendem, als von kaltem. Die Auflösung ist schleimig, klebrig und ohne Geschmack und Geruch. Ihre Schleimigkeit verhindert fein vertheilte Stoffe sich daraus abzusetzen, weshalb man das Gummi zur Dinte braucht, worin es das galläpfelsaure Eisen suspendirt erhält. Löst man in der Auflösung ein Metallsalz, z. B. essigsaures Bleioxyd, auf, und fällt dieses durch Schwefelwasserstoffgas oder ein wasserstoffschwefliges Alkali, so setzt sich der Niederschlag ebenfalls nicht ab; anch verhindert diese Auflösung das Anschießen von Zucker und von leicht auflöslichen Salzen, wenn sie damit vermischt wird. gleiche Gummiarten ertheilen der Auflösung ungleiche Schleimigkeit, z. B. arabisches Gummi eine größere, als ein gleiches Gewicht Kirschbaumgummi. Wird eine Gummi-Auflösung sich selbst überlassen, so wird sie nach und nach sauer. - Gummi wird nicht von Alkohol oder Aether aufgelöst; Alkohol schlägt es aus seiner Auflösung nieder, jedoch nicht vollständig; daher bleibt die gefällte Flüssigkeit lange unklar, wie Milch.

Von Säuren wird das Gummi nicht leichter aufgelöst als von Wasser; die concentrirten verändern seine Zusammensetzung. Wird Pulver von Gummi mit concentrirter Schwefelsäure zusammengerieben, so vereinigen sie sich, und man erhält eine wenig gefärbte Masse, die nach 24 Stunden dunkler wird; mit Wasser verdünnt und die Säure mit Kreide gesättigt, bekommt man in der Auflösung ein Gummi von ganz gleicher Modifikation, wie das,

Iches man durch gleiche Behandlung von Sägespähnen Lumpen mit Schwefelsäure erhält. Wird das Geche von Gummi und Schwefelsäure erhitzt, so zersetzt das Gummi, es entwickelt sich schweflichtsaures Gas, beim Verdünnen fällt eine kohlige Substanz nieder, bis 0,29 vom Gewicht des Gummi's beträgt. Durch chen von Gummi mit verdünnter Schwefelsaure, wird Auflösung dunkel und setzt eine braune Substanz ab. bei soll auch, wie mit Stärke, Zucker gebildet wer-\_\_ Salpetersaure zersetzt das Gummi; gelinde mit ander erhitzt, entwickelt sich Stickstoffoxydgas, und Erkalten der Flüssigkeit setzt sich 0,14 bis 0,26 vom wicht des Gummi's Schleimsäure ab. Fortgesetzte Diition erzeugt Aepfelsäure und Oxalsäure. - Versuche Vauquelin scheinen darzuthun, daß Chlorgas, in Auflösung von Gummi geleitet, Citronsäure bildet, dorgas, von Gummipulver absorbirt, giebt eine flüssige, rune Masse, die beim Verdünnen eine schwarzbraune terie absetzt. Dieselbe Flüssigkeit wird durch Auflödes Gummi's in rauchender Chlorwasserstoffsäure erhen. Man erhält eine weiche, zusammenhängende, warze Masse, wenn man Gummipulver Chlorwasserdisauregas absorbiren läßt. Schwefelsaure entbindet reus Chlorwasserstoffsaure. Jod verändert das Gummi lisht.

Mit Salzbasen vereinigt sich das Gummi leicht. Auflösung von Gummi mit einer flösung von kaustischem Kali vermischt, so coagulirt in die Masse zuerst durch Bildung einer chemischen berbindung zwischen dem Gummi und dem Alkali, die in nachher wieder auflöst. Wird die Auflösung dieser irbindung mit überschüssigem kaustischen Kali mit Alkotvermischt, so wird die Gummi-Verbindung mit dem in dem

Erden sind in Wasser auflöslich, und können durch Aker hol niedergeschlagen werden. - Mit Bleioxyd verbindet sich das Gummi, wenn seine Auflösung mit dem geschlämm ten Oxyd digerirt wird. Die Verbindung ist unauflöslich Sie entsteht auch durch Vermischen einer Gummi-Auflösing mit basisch essigsaurem oder salpetersaurem Bleioxyd, oder wenn man zu einer mit kaustischem Ammoniak vermicht ten Gummi-Auflösung salpetersaures Bleioxyd mit dete Vorsicht setzt, dass alle Reaction von Ammoniak varia schwindet, aber nicht alles Gummi ausgefällt wird. Die Masse ist käseartig. Nach dem Auswaschen und Trodnen ist sie weiß und leicht zu pulvern. Die Verbindung von Bleiexyd mit arabischem Gummi besteht aus 61,75 The Gummi und 38,25 Th. Bleioxyd, und wenn man sie die neutralste Verbindung des Gummi's mit einer Best betrachtet, so ist die Sättigungscapacität des Gummi's, elektronegativen Körpers, 4,45.

Die angewendeten Sorten von Gummi sind von zweierlei Art, natürliche und künstlich bereitete. Von den natürlichen haben wir:

a) Gummi arabicum von Acacia vera und Acacia arabica, und Gummi Senegal von Acacia Senegal, welche die oben beschriebene Gummiart ausmachen Als charakteristisches Kennzeichen für Gummi Acaciae verdient sein Verhalten zum kieselsauren Kali (der Auflösung von Wasserglas) angeführt zu werden, welches dedurch gefällt wird, indem eine Verbindung von Gummi mit Kali aufgelöst bleibt, und eine Verbindung von Gummi mit Kali und Kieselsäure niederfällt. Durch diese Readtion entdeckt man selbst eine sehr geringe Menge in Wasser aufgelösten Gummi's.

Das Acacien-Gummi verbindet sich mit einigen Salzen. Wie die Stärke, wird es von Borax-Auflösung congulirt, und dieses Coagulum wird von freier Säure oder bei Zusatz von weinsaurem Kali aufgelöst. Durch diese Coagulirung gleicht das Gummi der Stärke, unterscheidet sich aber wesentlich vom Pflanzenschleim, welcher dedurch nicht coagulirt. Es vereinigt sich ferner mit schwe-

warem Eisenoxyd zu einem pomeranzengelben, in kal-Wasser unauflöslichen Coagulum, welches sich in säure und überhaupt freien Säuren, so wie auch in Lauge von kaustischem Kali auflöst. Mit Wasser gehi, zieht dieses viel vom Gummi, und ein wenig vom usalze aus, und lässt eine Verbindung von geringerem mmi- und größerem Eisensalz-Gehalt zurück. Die Bosung von 1 Th. Gummi in 1000 Th. Wassers giebt, h der Vermischung mit schwefelsaurem Eisenoxyd, b 24 Stunden einen gelben Niederschlag. Wird eine centrirte Gummi-Auflösung mit Eisenchlorid (salzsau-Eisenoxyd) vermischt, so entsteht eine braune, durchminende Gallert, welche in Wasser schwer auflöslich and beim Trocknen dunkelt. Eisenchlorid bis zum eschwinden der Farbe verdünnt, wird durch zugesetz-Gummi gelb, und bildet nach einiger Zeit einen wein, in Salpetersäure unauflöslichen Niederschlag. Diese actionen mit Eisenoxydsalzen treffen mit keinem ande-Gummi und nicht mit Pflanzenschleim ein. - Von petersaurem Quecksilberoxydul wird eine Gummi-Aufung ebenfalls gefällt; das anfangs Niedergeschlagene sich beim Umschütteln wieder auf, nachher aber wird Niederschlag, besonders beim Verdünnen der Flüskeit, beständig.

Die Zusammensetzung von diesem Gummi ist von y-Lussac und Thénard, von de Saussure und mir untersucht worden, und auch hier stimmen ne Versuche mit Gay-Lussac's und Thénard's grein, und weichen etwas von denen von Saussure

Das Gummi besteht aus:

	G. L. v. Th.	Mein Vers.	Atome.	Berechnetes Resultat.
Wasserstoff	6,93	6,374	24	6,395
Kohlenstoff	42,23	42,682	13	42,400
Sauerstoff	50,84	50,944	12	51,205

Nach diesem Resultat wiegt ein Atom Gummi Aca2343,53, und wird von einer Quantität Basis gesättigt,
Est Sauerstoff 1 von dem des Gummi's ist. — Dafa

das Gummi kein chemisch gebundenes Wasser enthäl daraus klar, dass. 100 Th. Gummi, in Verbindung Bleioxyd, so wie 100 Th. im lustleeren Raum getroctes Gummipulver, beide beim Verbrennen 57,425 Th. ser und 154,25 Th. Kohlensäure geben.

De Saussure fand das Gummi zusammengesetz 5,46 Th. Wasserstoff, 45,84 Th. Kohlenstoff, 48,26 Sauerstoff und 0,44 Th. Stickstoff.

Mehrere Chemiker erwähnen einer Asche, als standtheiles vom Gummi; diess ist nur fremde Einmens Das aus dem Niederschlage mit Bleioxyd abgeschie Gummi hinterlässt beim Verbrennen keine Asche.

b) Gummi Cerasorum, oder Kirschgun schwitzt im Sommer aus den Kirschen- und Pflau Bäumen aus. Im Ansehen gleicht es dem arabischen Gu aber nicht im Verhalten. Beim Auflösen hinterlässt es viel Pflanzenschleim unaufgelöst, und die Gummi-Auflö ist nicht so schleimig, wie die von arabischem Gummi. wird nicht vollständig von Alkohol gefällt, und erst 24 Stunden giebt sie mit basisch essigsaurem Bleieinen aus feinen Fäden bestehenden Niederschlag. wird nicht von schwefelsaurem Eisenoxyd coegulirt, wohl sie bisweilen damit auf Galläpfelsäure reagirt; trübt sie nicht die Auflösung von kieselsaurem Kali von salpetersaurem Quecksilberoxydul; dagegen aber sie mit Zinnchlorid (salzsaurem Zinnoxyd) ein Coagi in Gestalt einer steifen Gallert. Weder dieses, noch vorhergehende Gummi wird von Galläpfelinfusion gefä

Von den künstlich bereiteten haben wir:

a) Gummi von gerösteter Stärke. Wird St geröstet, bis dass sie grau zu werden anfängt, so löst davon mit gelber Farbe in Wasser auf, und wird bis zur gelbbraunen Farbe geröstet und bis sie zu chen anfängt, so löst sie sich vollkommen und mit h ner Farbe auf. Wird die Auflösung filtrirt und a dampst, so erhält man ein rothgelbes Gummi, we wie angebranntes Brod riecht, glasigen Bruch hat sich leicht pulvern lässt. Alkohol zieht daraus eine k enge brauner und brenzlicher Materie aus, durch wele das Gummi gefärbt war. Die mit ein wenig Schwesäure versetzte Auflösung dieses Gummi's in Wasser nn nicht durch Kochen in Zucker umgewandelt wern. Salpetersäure zersetzt dasselbe schon bei gewöhnlier Temperatur in Oxalsäure, ohne gleichzeitige Bildung n Schleimsäure. Es wird, wie die Stärke, von Barytasser, von salpetersaurem Quecksilberoxydul, von bach essigsaurem Bleioxyd und von Galläpfelinfusion ge-It, und der letztgenannte Niederschlag ist in heißem asser auflöslich. Es fällt nicht das kieselsaure Kali.

- b) Gummi von der freiwilligen Zersetzung s Stärkekleisters. Dieses Gummi erhält man durch asziehung des zersetzten Kleisters (p. 304.) mit kaltem asser und Fällung der concentrirten Auflösung mit Alkod. Dieses Gummi löst sich in allen Proportionen in 'asser auf, und wird weder von basisch essigsaurem eioxyd, noch von Galläpfelinfusion gefällt. Von Jod ird es nicht verändert, und von Barytwasser nur schwach Mit Salpetersäure giebt es nicht Oxalsäure.
- c) Gummi durch Behandlung von Leinen, olz, Stärke oder arabischem Gummi mit Schwelsäure. Dieses Gummi erhält man, wenn z. B. zu 82 mcentrirter Schweselsäure nach und nach, unter Umrühn, 6 Th. leinener Lumpen oder Sägespähne gefügt werm, mit der Vorsicht, dass sich die Masse nicht erhitzt. e wird gut und lange umgerührt, bis dass Alles einen eichförmigen Brei bildet, den man 24 Stunden lang ehen läst. Hierauf verdünnt man ihn, sättigt ihn mit em kohlensauren Salz von Bleioxyd, Kalk oder Barytde, filtrirt den Niederschlag ab und verdampst. Dieses ummi enthält unterschwefelsaures Salz eingemengt. Aus ärke oder arabischem Gummi erhält man es durch mehrindiges Kochen mit verdünnter Schwefelsäure, die man ichher auf gleiche Weise wegnimmt, das Gummi entilt aber dann kein unterschwefelsaures Salz. Das erhalne Gummi ist nach dem Trocknen blassgelb, durchheinend, von muschlichem, glänzendem Bruche, schmeckt 21

III.

schleimig und ist geruchlos. In Wasser löst es sich l zu einer schleimigen Flüssigkeit auf, welche weniger dend als die von arabischem Gummi ist. Es wird so von Baryt-, als Kalk-Wasser, so wie auch von bi essigsaurem Bleioxyd gefällt, und diese Niederschläge Verbindungen des Gummi's mit der angewandten Es wird von Zinnchlorur gefällt, nicht aber von se felsaurem Eisenoxyd.

Das Gummi wird in der Heilkunde angewende man unter andern durch seine Schleimigkeit den na chen Schleim in der Luftröhre, dem Darmkanal un Urinwegen ersetzen zu können glaubt. Man gebrau in der Färberei, in der Malerei, und es wird seh angewendet, um verschiedenen feineren Geweben und Elasticität zu ertheilen. Da das arabische G theurer ist, als das künstlich bereitete, so bedient sich zum letztgenannten Zweck sehr häufig des kü bereiteten.

B. Pflanzenschleim. Diese Substanz ist vo Pharmaceuten, welche blos ihre Schleimigkeit nach Befeuchten mit Wasser beachteten, lange mit Gumm wechselt worden. Vauquelin lenkte zuerst die merksamkeit auf eine Substanz, welche beim Au von Gummi Bassora in Wasser in aufgequollener, gall tiger Gestalt zurückblieb, und welche er Bassorin n Nachher wurde diese Substanz von Bucholz im ganthgummi, von John im Kirschgummi, von Bos im Leinsaamen, den Quittenkörnern, den Wurzeln rerer Hyacinthen, in der Althewurzel, in mehrere cusarten, und endlich von Caventou im Salep gest und bekam davon die Namen Cerasin, Prunin, ganthin.

Den Pflanzenschleim erhält man in der größten I und am leichtesten aus dem Leinsaamen, indem man selben mit kaltem oder kochendem Wasser behandel auspresst. Man erhält ihn auch dadurch, dass man ganthgummi in dem 1000 bis 1200 fachen Gewichte sers einweicht, und das Aufgelöste von der aufgeq

nen schleimigen Masse abgielst.

In dieser Gestalt ist er ein farbloser, mehr oder weiger durchscheinender Schleim, welcher durch große erdünnung und Umrühren mit Wasser zuletzt so dünn halten werden kann, dass er als zähe Flüssigkeit durch es Papier geht, indem jeder Tropfen einen Faden bilt, der sich wieder aufzieht. Er befindet sich in dier Gestalt so auf dem Punkte zwischen Auflösung und Oser Aufquellung, dass man es wohl Auflösung nennen innte; lässt man aber den Schleim sich mit einer kleiren Quantität Wassers bilden, so sieht man, dass es ne blosse Aufquellung ist, und in das Löschpapier, wor-If man die Masse legt, zieht sich eine nicht schleimige üssigkeit ein. Nach dem Trocknen bildet er eine weiße ler gelbliche, durchscheinende, harte Masse, welche wer Geschmack, noch Geruch besitzt, und von Neuem in 'asser aufschwillt. Mehrere Arten Schleim geben bei r Destillation Ammoniak unter den Producten; es ist ver unbestimmt, ob es vom Schleim selbst, oder von emden Einmengungen herrührt. Der Leinsaamenschleim ebt am meisten, und nächst diesem das Traganthgummi. iuren, so wie kaustische Alkalien, lösen den Pflanzenhleim auf und zerstören seine Schleimigkeit; gelindes ochen mit denselben soll gewisse Arten Schleim in eine, m Gummi völlig gleiche Materie verwandeln.

Vom Pflanzenschleim kennen wir mehrere Varietäten:

a) Traganthgummi, welches von selbst aus einem rauche, dem Astragalus creticus und gummifer, ausiesst. Es bildet hellgelbe, undurchsichtige, wie aus einer antigen Oeffnung herausgepresste, und dann fest geordene Massen, ist zähe und kann nicht zu Pulver geben werden. Es besteht dem größten Theile nach as Pflanzenschleim und enthält nur sehr wenig Gummi. Wasser schwillt es zu einem mehrere hundert Mal rößeren Volum auf, und wird durch Kochen zu einem leimenden Kleister. Mit viel Wasser Stunde ing gekocht, wird es in eine Substanz verwandelt, die em arabischen Gummi völlig ähnlich sein soll. Mit Saletersäure giebt es Schleimsäure, Aepfelsäure, Oxalsäure

und oxalsaure Kalkerde. Es wird unbedeutend von neutralem essigsauren Bleioxyd, aber stark von dem basischen Salz, so wie auch von Zinnchlorür gefällt. And von salpetersaurem Quecksilberoxydul wird es niedergeschlagen, und von Galläpfelinfusion etwas getrübt.

- b) Gummi von Pflaumen, so wie vom Stamms von Prunus avium, besteht mehrentheils von ‡ bis 10 m Pflanzenschleim.
- c) Leinsaamenschleim. Wird Leinsaamen in kaltes Wasser gelegt, so sieht man nach einer Weile den Saamen sich mit einer Lage von Schleim umgeben, die immer mehr zunimmt. Das überstehende Wasser wird mehr oder weniger schleimig. Wird das Gemenge gekod und dann ausgepresst, so bekommt man eine scheimig. graugelbe Masse, welche gerade so wie geriebene Kastoffeln riecht. Nach dem Eintrocknen giebt sie eine dunkle, in Wasser wieder aufschwellende Masse. 1 Th. Leinssemen mit 16 Th. Wassers gekocht, giebt einen Schleim, der sich in Fäden ziehen läst. Dieser Schleim wird von Alkohol, von sowohl neutralem als basischem essigsauren Bleioxyd und von Zinnchlorür coagulirt. Dagegen with ken weder Chlor, Jod, kieselsaures Kali, Borax, schwe felsaures Eisenoxyd, noch Gallapfelinfusion derauf. Mit Salpetersäure giebt er viel Schleimsäure.
- d) Quittenschleim. Werden die Kerne von Quitten (Pyrus cydonia) in Wasser gelegt, so überziehen sie sich, wie der Leinsaamen, mit Schleim; aber diem Schleim ist wasserklar, farblos, und 1 Th. Kerne machen 10 Th. Wassers zu einem, wie Eiweiß dicken Schleim Derselbe wird von Säuren coagulirt; Alkohol fällt ihn in Flocken. Er wird etwas von essigsaurem Bleioxyd, Zinschlorid, Goldchlorid, schwefelsaurem Eisenoxyd und petersaurem Quecksilberoxydul gefällt, und von basich essigsaurem Bleioyd und von Zinnchlorür vollkommen coagulirt. Dagegen wird er nicht von kieselsaurem Kali oder von Galläpfelinfusion niedergeschlagen.
- e) Salep nennt man die Wurzeln von mehreren Orchis-Arten (mascula, moris, pyramidalis u. a.), web

e von den Wurzelfasern gut gereinigt, in kaltem Wasr gewaschen, und dann 20 bis 30 Minuten lang in viem Wasser gekocht werden, welches eine Substanz von
langenehmem Geschmack auszieht, worauf sie herausgemmen und getrocknet werden. Sie bilden harte, durchheinende, längliche Knollen. Diese Wurzeln enthalten
hr wenig Gummi und Stärke, aber viel Pflanzenschleim.
urch anhaltendes Kochen lösen sich dieselben zu einem
urchsichtigen Schleim auf, und, gepulvert und mit kalm Wasser angerührt, verwandeln sie sich schon ohne
rhitzen zu einem solchen, sohwellen auf und saugen
oße Mengen Wassers ein. Chlorwasserstoffsäure löst
en Schleim zu einer dünnflüssigen Flüssigkeit auf. Saletersäure verwandelt ihn in Oxalsäure.

f) Ringelblumenschleim, Calendulin, scheint ch am ersten der Klasse des Pflanzenschleims anzureim, von der er sich gleichwohl durch seine Auflöslichzit in Spiritus unterscheidet. Er ist von Geiger behrieben worden. Man behandelt die Blumen und Blätr von Calendula officinalis mit Alkohol, dampft die uflösung zur Dicke von Extract ab, behandelt dieses ierst mit Aether, welcher eine grüne, wachsartige Marie auszieht, und hierauf mit Wasser. Dieses hinterlässt ne schleimige, aufgequollene, in kaltem und kochenem Wasser fast unauflösliche Substanz, die nach dem rocknen gelblich, durchscheinend und spröde wird. Beim enetzen mit Wasser quillt sie wieder zu Schleim auf. unreinem Zustand, so wie er sich in der Pslanze sinet, wird er von Wasser aufgelöst, aber beim Erkalten elatinirt die Flüssigkeit. In verdünnten Säuren ist er nauflöslich; auflöslich in concentrirter Essigsäure. Von erdünnten kaustischen Alkalien, nicht aber von kohlenuren wird er aufgelöst; auch nicht von Kalkwasser. a wasserfreiem und in dem etwas wasserhaltigen Alkool ist er leicht auflöslich. Aus ersterem setzt er sich als ine trockne Haut, und aus letzterem als Gallert ab. Von Falläpfeltinctur wird er nicht gefällt; in Aether und feten, so wie flüchtigen Oelen ist er unauflöslich.

Der Pflanzenschleim wird wie das Gummi angewendet; sein Gebrauch in der Heilkunde ist größer, als der des Gummi's, und es ist wirklich auffallend, in welchem Grad der Pflanzenschleim den natürlichen thierischen Schleim auch in solchen Fällen ersetzen kann, wo der Pflanzenschleim zuvor die ganze Blutmasse passiren muß, wie z. B. bein Catarrh des Blasenhalses. Leinsaamen und Quittenkörner werden am meisten angewendet. Salep wird am gewöhrlichsten, wie Moosstärke, als Nahrungsmittel für Abzehrende, benutzt. Das Traganthgummi wird auch in den Künsten zu gleichen Zwecken wie das Gummi gebrancht.

## Zucker.

Der Zucker kommt weniger allgemein im Pflanzenreich, als die beiden vorher abgehandelten Stoffe vor, gehört aber dessen ungeachtet zu den allgemeineren Bestandtheilen desselben. Er findet sich in den Blüthen der meisten Pflanzen in einem eigenen kleinen Behälter, dem sogenannten Nectarium, und außerdem auch in den Stengeln, Blättern, Wurzeln, der Rinde, den Früchten, und
seltener in den reifen Saamen.

Im Pslanzenreich kommen viele Species von Zucker vor; und bei vielen Pslanzen, in denen man Zucker sand, hat man es unbestimmt gelassen, zu welcher Species die süße Substanz gehörte. Das generische Kennzeichen sur Zucker ist nur sein süßer Geschmack, weshalb man auch einige Substanzen hierher rechnet, die hinsichtlich ihrer chemischen Verhältnisse sehr von einander abweichen. Mit ziemlicher Sicherheit hat man unterschieden Rohrzucker, Syrup, Traubenzucker, Mannazucker, Schwammzucker und die süße Substanz in der Süßholzwurzel.

A. Rohrzucker, sowohl der krystallisirte, als der nicht krystallisirte oder Syrup, kommt in verschiedenen Pflanzen in so großer Menge vor, daß er aus denselben zum allgemeinen Verbrauche fabrikmäßig gewonnen wird. Der größte Theil desselben wird in den beiden Indien aus einem angebauten Rohrgewächse, dem

Zuckerrohr, Saccharum officinarum, gewonnen. Man erhält ihn auch in Menge aus dem Zuckerahorn, Acer saccharinum, und einigen anderen Acer-Species, so wie aus den Runkelrüben, Beta vulgaris, var. altissima.

Ich will in der Kürze die merkwürdigsten Operationen durchgehen, vermittelst welcher der Zucker aus diesen Pflanzen gewonnen wird.

Zuckerbereitung aus dem Zuckerrohr. Das Zuckerrohr wächst in den in der Nähe der Linie gelegenen Theilen von Asien und Amerika, und macht da den Gegenstand großer Anpflanzungen aus. - Wenn das Zukkerrohr reif geworden ist, wird es an der Wurzel abgeschnitten, und von den Blättern und Spitzen befreit; hierauf wir wird es ausgepresst, indem man es zwischen eine Walze von Gusseisen aus 3 Cylindern bringt, wobei es zuerst durch die oberste und mittelste, und dann zwischen die mittelste und unterste kommt. Der Saft rinnt von den Walzen in ein darunter befindliches Gefäss ab. -Alle sülse Pflanzensäfte haben eine große Neigung, von dem Augenblick an, wo sie mit der Luft in Berührung kommen, eine Art Zerstörungs-Prozess zu erleiden, welchen wir Wein-Gährung nennen, und wowei der Zucker in Alkohol verwandelt wird. Diess tritt um so schneller ein, je höher die Temperatur ist, und diese Veränderung gehört nicht dem Zucker selbst als solchem an, sondern entsteht, wenn sich in dem Saste Pslanzenleim oder vegetabilisches Eiweiss aufgelöst findet, durch dessen Einwirkung auf den Zucker diese Veränderung, schon nach Verlauf von 20 Minuten, in der unter den Walzen aufgefangenen Flüssigkeit ihren Anfang nimmt. Man eilt daher, so viel wie möglich, sie wegzunehmen; man vermischt sie mit Kalkhydrat in einem unbestimmten Verhältnisse, gewöhnlich 1 Th. Kalk auf 800 Th. Saft, und erwärmt sie bis zu +60° in einem Kessel. Der Pflanzenleim oder das Eiweiss verbinden sich dann mit dem Kalk und schwimmen auf der Oberfläche der Flüssigkeit, wo sie eine zusammenhängende Masse bilden, von welcher die darunter stehende Flüssigkeit abgezapf

Diese wird dann, unter beständigem Abschäumen, einge kocht, bis sie gehörige Consistenz erlangt hat, worauf in in ein flaches Reservoir ausgegossen wird, um darin erkalten, und aus diesem wird sie, noch ehe sie gus kalt geworden ist, in Tonnen abgezapst, deren Boda mit mehreren, mit Zapfen verschlossenen Löchern vershen ist. Nach 24 Stunden wird sie stark mit Stäben w gerührt, um das Anschießen des Zuckers zu beschleut gen, was nach 6 Stunden vollendet ist. Man zieht dan die Zapfen aus und lässt das noch Flüssige absließen, wa durch neue Abdampfung noch mehr Zucker giebt. De gut abgetropfte Zucker ist körnig, gelblich und etwa klebrig; man legt ihn zum Trocknen in die Sonne, padt ihn in Tonnen und verschickt ihn so in den Handel, & wird nun Muscovade oder Rohzucker genannt. Der Syrap, welcher nicht weiter zum Krystallisiren gebracht werdet kann, ist noch sehr süls, aber schwarz und dickslüsig Er wird Melasse genannt, und wird, nach vorhergegegener Gährung, zur Branntwein-Bereitung angewendet In den Zuckerplantagen der französischen Colonien mterwirft man bisweilen den rohen Zucker einer Unkochung mit Kalkwasser und Krystallisation des eingekochten Syrups in sehr großen konischen Gefässen, die ein mit einem Zapfen verschlossenes Loch im Boden haben durch welches das Unkrystallisirte abgezapft wird, word auf man den körnigen Zucker von dem braunen Symp Rückstand abspühlt, indem man den Zucker in dem teren, nach oben gewandten Ende des Kegels mit Schicht von feuchtem Thon bedeckt, welcher sein W langsam durch die poröse Zuckermasse fliessen lässt, dadurch weils wird. Dieser Rohzucker wird im del Terris (Sucre terré, von terre) genannt. Zucker ist jedoch noch nicht so gereinigt, wie der Handel vorkommende Hutzucker, auf dessen Bereit ich unten zurückkomme.

Ahornzucker wird in Nord-Amerika aus dem Saf redeer saccharinum bereitet. Zu diesem Endzwech man im Frühling, zwischen der Mitte der Monate l Mai, ein Loch durch die Rinde des Baumes leines Stück weit in das Holz selbst. In dieses d eine Röhre gebracht, unter deren äußere Münein Gefäß anbringt, das den auslaufenden Saft

Je höher hinauf das Loch gebohrt wird, um 1altiger wird der Saft, aber um so mehr leidet Baum dadurch. Von mittelgroßen Bäumen erin 24 Stunden ungefähr 48 Quart Saft; von men ist er süßer als von jungen, aber auch der ch geringer. Nach einer Mittelzahl beträgt der alt 5 Proc. vom Gewichte des Saftes. Das Aufdes Saftes dauert 5 bis 6 Wochen lang. Mehr och darf nicht in den Baum gebohrt werden, nicht im folgenden Jahre ausgehen soll. Einige vor, ein Loch auf die südliche Seite zu boh-, wenn dieses aufhört Saft zu geben, eins auf iche zu machen. Der aufgesammelte Saft darf er als 24 Stunden lang aufbewahrt werden, und 1 so weit eingekocht, bis er die gehörige Conlangt hat, um durchaus zu gestehen. Er wird n gegossen, worin er nach und nach zu einer en Zuckermasse erstarrt. Der Ahornzucker wird, iergegangene Umkochung, bloss im Lande conid kommt nicht in den allgemeinen Handel. Er ssen, wie der Zuckerrohrzucker, mit Hülfe von Ochsenblut, zu Hutzucker gereinigt werden.

dem eingekochten Safte verschiedener Wurzeln, aus dem der Runkelrüben, einen krystallisirener erhalten kann, wenn dieses Extract mit Alkodelt wird, welcher die gummiartigen Bestandufgelöst läßt. Achard machte den Versuch, deckung von Marggraf im Großen anzuwenwurde in dieser Unternehmung sehr bedeutend reußischen Regierung unterstützt. Es glückte ihm nem gewissen Grade, er konnte aber mit dem on den Colonien nicht Preis halten. Während als Napoleon, durch das sogenannte Conti-

nentalsystem, dem größten Theile von Europa die Zuvon England, sowohl von eigenen Industrie-Produ als von Colonialwaaren, abschnitt, wurde der Colo Zucker so theuer, daß der Runkelrübenzucker mit winn bereitet und verkauft werden konnte, und die zesse wurden so verbessert, daß der Runkelrübenzu auch nachdem wieder Zucker von den Colonien frei geführt werden darf, noch jetzt mit einigem Gewin bereitet werden kann.

Die Hauptsache von den Operationen, durch w der Zucker aus den Runkelrüben erhalten wird, b in Folgendem: Die reifen Runkelrüben werden zu Octobers eingesammelt (ein zu langer Aufenthalt i Erde soll den Zuckergehalt vermindern, und darin Gehalt von Salpeter erzeugen), von den Blättern b gewaschen und zu Brei gequetscht, der stark ausge wird. Der ausgepresste Sast hat eine gleiche Neigu gähren, wie der Saft aus dem Zuckerrohr, obglei ärmer an Zucker ist, und selten mehr als 2, höc 3 Proc. vom Gewichte der angewandten Wurzel Z enthält. Er wird deshalb auf ähnliche Weise beha bis zu +80° erhitzt, und dann auf jedes Litre (38,2 Cub. Zoll) mit 21 Gramm ungelöschtem Kalk, de 18 Gramm Wasser zu einer milchichten Flüssigkeit macht ist, vermischt. Das Gemische wird umgerührt wenn es bis zu + 100° gekommen ist, so wird das ausgelöscht und die Masse klären gelassen. Ein schwimmt oben auf und wird abgeschäumt, ein ar Theil sinkt zu Boden, und das Klare, welches zw beiden liegt, wird durch einen besonderen, etwas dem Boden des Kessels angebrachten Hahn abgel Sowohl der Schaum, als das, was sich abgesetzt hat, abgetropft und gepresst, und das Ablaufende zu de vor Abgezapften gemischt. Die Flüssigkeit wird b schem Feuer eingekocht, bis sie 1,035 bis 1,04 spec wicht hat. Dann wird in kleinen Portionen, unter gesetztem Kochen, nach und nach gut durchgebi Knochenkohle, zu 4 Proc. vom Gewichte des Sastes,

Mit dem Kochen wird fortgefahren, bis dass die desigkeit zu einem spec. Gewicht von 1,12 bis 1,13 conatrirt worden ist. Sie wird dann durch grobe Leinund geseiht, deren Poren durch ein auf den Grund getes eisernes Gewicht ausgespannt werden. Mehrere ren die Masse zuvor mit Ochsenblut, wodurch sie sich meller durchseihen lässt. Das Einkochen darf nicht nell geschehen, und die Pfannen müssen deshalb platt n, und die Feuerung wird überall gleichförmig angeicht, so daß die Flüssigkeit auf allen Stellen im Kon ist. Ist die Masse hinreichend eingedampft, so wird in die sogenannte Kühlpfanne zum Abkühlen abgezapft, l wenn sie nur noch +40° hat, wird sie in große ische Thonformen gegossen, die zuvor mit Wasser bechtet worden sind, und die unten eine mit einem opfe verschlossene Oeffnung haben; nach drei Tagen die Krystallisation vor sich gegangen, und nun lässt n den Syrup von dem in der Form zurückbleibenden hzucker ablaufen.

Der Rohzucker, sowohl der aus den Runkelrüben als aus dem Zuckerrohr, durchläuft mehrere Reinigungserationen, ehe er, unter den verschiedenen Namen: tre oder Stambaster, Lumpen-, Melis-, Raffinade-i Canarien-Zucker, in den Handel kommt. Der erre von diesen ist eigentlich nichts anderes als Terrisker, bei einer so hohen Temperatur in eine gußeine Form gestampft, daß die Körner in eine harte und hte, wie halbgeschmolzene Masse zusammengegangen d. Der zweite, oder der Lumpenzucker, ist das Proct von der ersten Umkochung des Rohzuckers, Melis a der zweiten, und Raffinade oder Canarien von erzerten Umkochungen.

Wenige chemische Operationen sind so viel abgeänt worden, und so oft der Gegenstand versuchter Versserungen gewesen, als wie der Zuckerraffinerie-Prozess. Transport und der am meisten angewendete ist, is man 2 Th. Zucker in 1 Th. gutem Kalkwasser zu em Syrup auflöst, welchen man erhitzt, mit Ochsen-

blut klärt, noch heiß durch ein wollenes Tuch seiht, md über Steinkohlenfeuer einkocht, bis die Temperatur der kochenden Masse bis zu +110° gestiegen ist, oder bis eine herausgenommene Probe zwischen dem Daumen und Zeigefinger sich in einen Faden ziehen lässt, welcher mten abgeht, sich biegt und sich wieder aufzieht. Du Feuer wird dann sogleich mit Wasser ausgelöscht, und die Flüssigkeit in eine Kühlpfanne abgezapft, aus welche sie, nach der Abkühlung bis zu +40°, in Zuckerbusormen von inwendig glasirtem Töpsergut abgelassen wird, welche in ihrer nach unten gewendeten Spitze ein Lod baben, das mit einem Pfropf verschlossen wird. Dies Formen sind mit der Spitze über steinerne Gefälse stellt, welche nach dem Ausziehen des Pfropfens das nick Krystallisiète aufnehmen. Nachdem die Masse in de Hutformen erkaltet ist, wird sie mit Stäben umgerüht, wodurch eine körnige Krystallisation bewirkt wird. Sobald der Zucker vollkommen sest geworden ist, wird der Pfropf ausgezogen und der Syrup absließen gelassen. Um dann den Syrup wegzuschaffen, welcher noch durch die Capillar-Attraction der Zuckerkörner zurückgehalten wird, schabt man das nach oben gewendete breitere Ende des Hutes einen Zoll tief ab, und belegt ihn statt dessen ebes so hoch mit gepulvertem reinen Zucker, worauf man die sen mit Thon bedeckt, der zuvor bis zu einer gewissel Consistenz mit Wasser angerührt worden ist. Dieses Wasser sickert allmählig aus dem Thon, löst den reines Zucker auf und treibt den gefärbten Syrup mit derjesigen Langsamkeit aus, welche seine geringe Flüssigkeit erfordert. Diese Operation wird mit dem technisches Ausdruck Decken bezeichnet, und muls, für die reinste -tararten, 3 bis 4 Mal wiederholt werden, ehe de Absliesende farblos wird. Nachdem der gefärbte -ronnen ist, wird der Hut herausgenommen, tner Basis in eine Trockenstube gestellt, wo rifser Luft umgeben ist, die nach und nach keranflösung, womit die Pores mimmt.

Bei diesem Raffinirungsprozess wendet man das Kalkasser an, damit es durch seine Vereinigung mit einem heile des färbenden Extractivstoffes diesen unauflöslich acht; aber da sowohl dieser Niederschlag, als auch anre, dem rohen Zucker mit folgende, mechanisch eingeengte Unreinigkeiten, beim Durchseihen der Zuckeraussung, die Poren des Seihtuches verstopfen, so setzt man chsenblut, Eiweiss oder selbst Milch zu, welche, wenn in der Flüssigkeit gerinnen, die aufgeschwemmten reinigkeiten umschließen, und dadurch die Verstopfung s Seihtuches verhindern. Eiweiß und Milch sind zu euer, man hält sich deshalb zum Ochsenblut; da aber ch dieses nicht immer verhältnismässig zum Behufe der issinirung erhalten werden kann, so wird es bisweilen gewendet, nachdem es schon durch's Aufbewahren in e scheußlichste Fäulnis übergegangen und voller Würer ist. Diess hat zu vielen Versuchen Anlass gegeben, eses schmutzige Reinigungsmittel zu entbehren. An einin Orten hat man mit Vortheil die Anwendung von Galtsäure aus der Rinde einer in Westindien wachsenden ecies von Ulmus versucht, und welche nicht den Beischmack giebt, welchen der Zucker durch Anwendung r Rinde von Ulmus campestris bekommt. Wilson t vorgeschrieben, auf 100 Pfund in Kalkwasser aufgeten Zuckers 81 Loth schwefelsaures Zinkoxyd zuzuminen, das in der geringsten erforderlichen Menge koendheißen Wassers aufgelöst ist, die Masse wohl umrühren, und, wenn der Syrup sehr gefärbt ist, 5 Minun hernach 2 Loth ungelöschten, in Hydrat verwandeln und mit wenig Wasser angerührten Kalk zuzusetzen. ie Kalkerde zersetzt das Zinksalz, das gelatinöse Zinkxydhydrat vereinigt sich theils mit aufgelöstem Extractivioff und schlägt ihn nieder, und theils umschließt es und ammelt Alles, was im Syrup unaufgelöst schwebt. Am vesten von allen diesen Reinigungsmitteln ist indessen die Methode des Franzosen Constant, mit Knochenkohle zu reinigen, geglückt, und hat nun schon an mehreren Orten die alte Raffinirungsmethode verdrängt. Man löst den

Zucker auf die gewöhnliche Art in Kalkwasser mit von Wärme auf. Wenn die Auflösung +65° he wird fein gepulverte Knochenkohle, so wie sie b Salmiakfabriken oder durch trockne Destillation vo chen gewonnen wird, bis zu 4 Proc. vom Gewick Zuckers zugesetzt; hierauf wird das Gemenge bis zu chen erhitzt, und damit eine Stunde lang angehalter auf die Flüssigkeit kochend durch Wolle geseiht Sobald die durchgeseihte Flüssigkeit bis zu +40° ist, wird sie, auf 1000 Pfund Zucker, mit dem, mit ser wohl zerrührten, Weißen von 40 Eiern vermisc wird darauf bis zum Kochen erhitzt und das Feugelöscht. Das Eiweiß gerinnt, schwimmt oben a wird abgeschäumt, nachdem man die Flüssigkeit den ruhig stehen gelassen hat, worauf der klare bis zur gehörigen Concentrations-Probe eingekoch Durch diesen Prozess wird ein vollkommen weisse ker gewonnen. Der ohne Kohle bereitete ersche mer gelblich, wenn er neben diesen gehalten wir geachtet man gewöhnlich zu dem ohne Kohle bei Zucker etwas Indigo setzt, um ihm einen Stich in' zu geben \*). Wendet man zur Reinigung des 2 Blutlaugenkohle statt Beinschwarz an, so braucht n so viel von ersterer als von letzterem.

Eine andere Schwierigkeit beim Raffinationsist, dass die Temperatur, welche zu Ende des F der Zuckerauslösung zur Verjagung des Wassers er wird, so nahe an derjenigen liegt, wobei der Zuseiner Zusammensetzung verändert wird. Währe Einkochens erhöht sich der Kochpunkt allmählich +110°. Wenn der Syrup diesen Wärmegrad zum punkt hat, so ist er gerade sertig, um anzuschießen. er im Mindesten länger gekocht, so steigt die Tetur, es verändert sich die Zusammensetzung des 2

<sup>\*)</sup> Man hat Beispiele gehabt, dass statt des Indigo's Smalte men worden ist; ein Betrug, der leicht entdeckt werde weil die Smalte beim Auflösen des Zuckers unaufgelöst b

erhält mehr Syrup und weniger festen Zucker. muss man gegen diesen Punkt zu äuserst aufsein, und das Feuer auslöschen, so wie er erreicht kann deshalb zur Feuerung nur Steinkohlen gedie in einem Augenblick mit Wasser ausgelöscht önnen. Um in diesem Falle nicht von der Aufeit der Arbeiter abhängig zu sein, hat man Auswege versucht. Wilson leitet, in einem n Reservoir erhitzten, Fischthran durch Röhren, mehreren Richtungen mit Schlangenwindungen die Zuckerauflösung enthaltende Gefäss gehen. thran nimmt, ohne sich zu zersetzen, eine weit emperatur an, als zum Kochen des Zuckers nound die Schnelligkeit seines Durchgauges durch er, worauf die Temperatur dieses letzteren bed durch eine Pumpe bestimmt, die ihn wieder :wärmungspfanne zurückführt. In dem Augens die Bewegung der Pumpe aufhört, hört auch mung auf. Howard macht den Apparat, worin er gekocht wird, luftleer, worauf die Verdameiner so gelinden Hitze, höchstens bei +50°, geht, dass kein Zucker zersetzt werden kann, thoden sind mit Erfolg im Großen ausgeführt Zu denselben kann man noch die von den Ge-Derosne rechnen, nämlich den Zucker mit ichen Gewicht Alkohol zu maceriren, welcher auflöst und den reinen Zucker zurücklässt, von die braune, unklare Flüssigkeit abtropfen lässt, lann auspresst und trocknet. Diese Methode ist it im Großen ausgeführt worden, und es sind e ökonomischen Vortheile oder Nachtheile noch emittelt.

Theil vom Zucker, welcher nach der Krystallirch das geöffnete Ende der Hutform aussließt, up genannt. Er enthält eine andere Varietät er, welcher nicht krystallisirbar ist, und der sich dem krystallisirenden im Zuckerrohre selbst sindurch's Kochen gebildet wird. Der beim Ko-

chen zu Lumpenzucker erhaltene ist sehr concentrirt, slüssig, so dass er in Fäden gezogen werden kann Farbe braun, in's Grüne schillernd, und enthält nu slüssigen Zucker. Er macht unseren gewöhnlichen nannten braunen Syrup aus. Der Syrup, welche beim Umkochen von Lumpen- zu Melis-Zucker wird Zwischensyrup genannt, ist dünner, wenige und enthält viel krystallisirenden Zucker. Der Syru lich, der bei der Bereitung von Rassinade gewonner wird Zuckersyrup oder Nalop genannt, und wird zu erneuten Einkochungen verwandt.

Der Rohrzucker zerfällt also in zwei Varietäte a) Krystallisirter oder Hutzucker, desse sehen und äußere Eigenschaften allgemein bekann Als Hutzucker bildet er ein Aggregat von kleine stallkörnern. Wird er bis zur vollen Sättigung is ser aufgelöst, und an einem warmen Orte langsi dampfen gelassen, so schiesst er dabei in klaren, sen, geschoben vierseitigen Prismen mit zweislächig spitzung an. Diese Krystalle werden häufig im aus noch nicht völlig reinem Zucker bereitet, u Bindfaden anschießen gelassen. Dadurch entsteh stänglichen Zusammenhäufungen von gelben Kry die man Kandiszucker nennt. Das spec. Gewicht c stallisirten oder des Hutzuckers ist 1,6065. Im I gestossen, phosphorescirt er. Durch Erhitzen bis z fangenden Schmelzen verliert er nichts an Gewis enthält aber dessen ungeachtet chemisch gebunden ser. Wird eine abgewogene Quantität Zucker in aufgelöst und mit dem 4 fachen Gewichte fein nen, wasserfreien Bleioxyds vermischt und eingetr so verbindet sich der Zucker mit dem Bleioxyd u sein Wasser entweichen, so dass von 100 Th. auf Zuckers nur 94,7 Th. mit Bleioxyd vereinigten ? übrig bleiben. Dieses Wasser, welches also 5,3 Pro Gewicht des Zuckers beträgt, enthält is so viel stoff, als der Zucker, und der krystallisirte Zucl steht aus einem Atom wasserfreiem Zucker und

Atom Wasser. — Wird der Zucker gelinde erhitzt, so schmilzt er und gestehet nachher zu einer klaren, farblosen, durchsichtigen Masse; aber bei einer sehr unbedeutend über den Schmelzpunkt erhöhten Temperatur wird Gas daraus entwickelt und die Masse gelb oder braun gefärbt. Die theils farblosen, theils gelblichen Caramellen unserer Zuckerbäcker sind Producte einer solchen Schmelzung mit oder ohne Zersetzung. Bei der trocknen Destillation giebt der Zucker saures Wasser mit brenzlichem Oel, ein Gemenge aus 3 Th. Kohlenwasserstoffgas, Wasserstoffgas und Kohlenoxydgas und 1 Th. Kohlensäuregas, und hinterläßt von seinem Gewicht Kohle, die in offener Luft ohne Rückstand verbrennt.

In Wasser löst sich der Zucker in allen Verhältnissen auf, und aus der kochendheiß gesättigten Auflösung schießt er beim Erkalten, wie wir oben gesehen haben, körnig an, und kann nur durch Abdampfung in regelmäßigen Krystallen erhalten werden. Er wird von Alkohol aufgelöst, und um so schwieriger, je wasserfreier dieser ist, und eine kochendheiß gesättigte Auflösung schießt beim Erkalten in Krystallen an. 1 Th. Zucker löst sich in 80 Th. kochenden wasserfreien Alkohols auf, und schießt daraus beim Erkalten fast wieder gänzlich an. Dagegen bedarf er von Spiritus, von 0,83 spec. Gewicht, nur 4 Th.; aber auch daraus schießt der größte Theil wieder nach einiger Zeit an.

In der Luft ist der Zucker unveränderlich, auch in aufgelöster Form. Eine Auflösung von Zucker in reinem Wasser verändert sich nicht, wenn sie im Schatten steht und vor dem Hineinfallen fremder Stoffe verwahrt ist. Im Sonnenlicht erzeugt sich bisweilen Schimmel darauf; wird sie aber mit gewissen Pflanzen- oder Thier-Stoffen vermischt, so entsteht darin ein Zerstörungsprozes, dessen ich beim Zuckerrohrsaft erwähnte, und den wir Weingährung nennen. Der Zucker wird dabei in Kohlensäure, die sich mit Aufbrausen entwickelt, und in Alkohol verwandelt, welcher in der Flüssigkeit bleibt. (Siehe weiter unten: Weingährung.) Vauquelin fard dass Zucker-

rohrsaft, der, nach Verkorkung der Flaschen, zur Zerstörung des Sauerstoffs der Lust über dem Saste bis m + 100° erhitzt worden war, sich auf der Reise von Martinique nach Frankreich in eine zähe, schleimige Masse verwandelt hatte, die kaum aus den Flaschen gebrackt werden konnte. Dieser Pflanzenschleim hatte sich zum Theil aus der Flüssigkeit abgesetzt, war in Alkohol unauflöslich, gab mit Schwefelsäure keinen Traubenzucket, aber mit Salpetersäure Oxalsäure, ohne Schleimsäure. Ich erwähnte schon, dass eine sehr concentrirte Auslösung von Zucker, wenn man sie lange kochend erhält, oder deren Temperatur über + 110° steigt, auf die Art veränden wird, dass ein Theil des Zuckers nicht mehr anschieße Dieser so veränderte ist

b) die zweite Varietät des Rohrzuckers, welche wit Syrup genannt haben, und der einige Chemiker den Namen Schleimzucker geben, welchen er nicht verdient, weil er intensiver süss ist, als der feste Zucker. Er sie det sich am reichlichsten in dem im Handel vorkommen den braunen Syrup; der meiste aber bleibt in der Me lasse. Er kann durch vorsichtiges Abdampfen eingetrock net und die trockne Masse geschmolzen werden. Er immer gefärbt, und es ist ungewiß, ob diess von fremi der Einmengung herrührt. Die geschmolzene Masse # hart, durchscheinend und glasig im Bruch. An der Lat wird er feucht und verwandelt sich wieder in braunes Syrup, hat aber gewöhnlich etwas brenzlichen Geschmack. Er wird leicht von Alkohol aufgelöst, ohne daraus krystallisirt erhalten werden zu können. Er scheint oft von selbst in Gährung kommen zu können, diess rührt aber dann von fremden Materien her, die dem braunen Syr bei der Raffination, vorzüglich aus dem Ochsenblute, begemengt wurden.

Ich muss hierbei bemerken, dass man nicht mit dieser Art von Zucker den nicht krystallisirenden Zucker verwechseln muss, den man bisweilen bei Analysen von Pflanzen erhält, und dessen Anschielsen durch Einmengung fremder Stoffe, z. B. Gummi, verhindert werden kann.

wird durch die Einwirkung der concentrirte Schwefelsäure zu 'ie Säure schwarz und setzt aterie ab. Wird die Säure Gyps abgeseiht, so erhält dückstand, welcher nicht ann unterschwefelsaure Kalkerde .tohrzucker in verdünnter Schwedamit lange gekocht, so verwanin Traubenzucker, oder dieselbe sich durch Einwirkung der Schwefel-Mit Salpetersäure verwandelt Säure und Oxalsäure, wie ich im ersten Bereitung dieser Säuren beschrieben habe. er Chlorwasserstoffsäure wird der Zucker felsäure verändert, und lässt man Chlorvasserstoffgas von gepulvertem Zucker absteht eine flüssige, braune Masse, welche säure enthält und an der Luft raucht. uflösung von Zucker geleitet, verwandelt pfelsäure und bildet Chlorwasserstoffsäure. e oder Weinsäure, dem Zucker nur zu nem Gewicht zugesetzt, hat er nach dem Eigenschaft, zu krystallisiren, verloren, und ich nicht wieder, wenn die Säure durch kerde oder kohlensaures Bleioxyd wegge-

r verbindet sich mit Salzbasen. Wird Auflösung von Kalihydrat gemischt, so löst diert seine Süsigkeit und giebt nach dem Masse, die sich in Alkohol nicht auflöst, das Kali genau mit Schwefelsäure neu-unzersetzten, durch Alkohol ausziehbaren st. Wird feingeriebener, trockener Zuksilber in Ammoniakgas gelassen, so lange psorbirt wird, so schrumpft er zusammen, hängend, dicht, weich, so daß er mit eschnitten werden kann, und

Ammoniak. Völlig mit Gas gesättigt, besteht dies bindung aus 90,28 Th. Zucker, 4,72 Th. Ammonial 5,00 Th. Wasser, oder aus einem Atom Zucker, e Atom Wasser und einem Atom Ammoniak \*). In Luft zersetzt sie sich, und das Ammoniak dunstet vollk men mit Hinterlassung des Zuckers ab. Der Zucker die Hydrate der alkalischen Erden auf, und verbindet damit zu einer nicht krystallisirenden, kaum süßen Mi welche nach dem Abdampfen zähe wird, und zuletz einer gelblichen, im Bruche muschlichen und gummi lichen Substanz erhärtet. Sie ist in Alkohol unauflö! und wird dadurch aus der Auflösung in Wasser nie geschlagen. Nach Daniell's Versuchen kann Zucker halbes Gewicht Kalkerde auflösen. Daniell fand, wenn diese Auflösung, in einigermaßen concentrirten stande, einige Zeit lang stehen gelassen wird, die erde nach und nach kohlensauer wird, sich in kl rhomboëdrischen Krystallen absetzt, und die Masse in einen farblosen Kleister ohne Geschmack verwa der beim Abdampfen eine feste, bräunliche, durchsic gummiähnliche Masse giebt, die in Wasser wieder lösbar ist, und aus dieser Auflösung von essigsaurem oxyd, Zinnchlorür und Alkohol gefällt wird \*\*). Bleioxyd giebt der Zucker zwei Verbindungen, vo nen die eine auflöslich, die andere unauflöslich ist. eine Auflösung von Zucker mit Bleioxyd digerirt, s sich das Oxyd auf, und man erhält eine gelbliche sigkeit, welche alkalisch reagirt, und nach dem Al pfen eine nicht krystallisirende zähe Masse giebt, o der Luft wieder feucht wird. Kocht man eine Zi

<sup>\*)</sup> Das Atom des Ammoniaks = NH 3 angenommen.

Man hat gefunden, dass die von Cruikshank ange Reduction des Zuckers zu Gummi, durch Phosphorcalcium, selben Art von Veränderung bestanden hat, welche die Kallein bewirkt. Vogel giebt jedoch an, dass Phosphor Ausschluss der Luft, auf Kosten des Zuckers zu phospho Säure oxydirt werde, und eine schwarze, klebrige Massterlasse.

auflösung mit Bleioxyd im Ueberschuss und filtrirt die Auflösung kochendheiß, so setzt sie in dem verschlossenen Gefässe nach 24 Stunden weiße, voluminöse Flocken ab. Dieselbe Verbindung erhält man in fester Form, wenn die Zuckerauslösung so lange in einem verschlossenen Gefässe mit Bleioxyd digerirt wird, als dieses noch Zucker aufnimmt. Sie ist weiß, voluminos, leicht, ohne Geschmack, und sowohl in kaltem als kochendem Wasser unauflöslich. Um nicht zersetzt zu werden, muß sie im luftleeren Raume getrocknet werden. Diese Verbindung brennt wie Zunder, wenn sie an einem Punkt angezündet wird, und hinterlässt Bleikugeln. Sie wird von Säuren, und selbst auch von neutralem essigsauren Bleioxyd aufgelöst, welches mit dem Bleioxyd ein basisches Salz bildet und den Zukker in Freiheit setzt. Mit Wasser vermischt, wodurch man Kohlensäure leitet, erhält man den Zucker wieder in Auflösung, und kohlensaures Bleioxyd bleibt unaufgelöst. Die Verbindung des Bleioxyds mit Zucker ist in Alkohol unlöslich. Sie besteht, nach Versuchen, aus 58,26 Th. Bleioxyd und 41,74 Th. Zucker, oder aus einem Atom Zucker und 2 Atomen Bleioxyd, was nach der Rechnung 57,65 Bleioxyd und 42,35 Zucker giebt.

Der Rohrzucker verbindet sich, so viel man bis jetzt weiß, mit keinem Salz; er verändert aber mehrere Metallsalze. Am merkwürdigsten ist seine Eigenschaft, sowohl kohlensaures als basisch essigsaures Kupferoxyd zu einer grünen Flüssigkeit aufzulösen, woraus das Kupferoxyd nicht von Alkali, wohl aber von Cyaneisenkalium und Schweselwasserstoffgas niedergeschlagen wird. Ure behauptet, dass aus der Auflösung von basisch essigsaurem Kupferoxyd das Kupfer von keinem Reagens gefällt werde. - Werden Auflösungen von Kupfersalzen mit Zucker gekocht, so wirkt dieser reducirend darauf. Aus schwefelsaurem Kupferoxyd wird metallisches Kupfer gefällt, in der Flüssigkeit bildet sich eine kleine Menge Oxydulsalz, und mit dem Metalle schlägt sich zugleich eine braune, in Ammoniak auflösliche Substanz nieder. Aus dem salpetersauren Salz wird nichts gefällt, aber t sich

Oxyduladz, und kaustisches Kali schlägt Oxydulhyd mit gelber Farbe nieder. Aus essigsaurem Kupferor wird beim Kochen sehr viel Oxydul niedergeschlagen, wird Essigsäure frei, und die übrigbleibende Salzauflöst giebt nach dem Verdampfen ein nicht krystallisiren Magma. Aus salpetersaurem Silberoxyd schlägt der Z ker im Kochen ein schwarzes Pulver von noch nicht a gemittelter Zusammensetzung nieder. Aus Kupfer- i Quecksilberchlorid schlägt er Chlorür nieder, welches aus dem Kupfersalz erst beim Erkalten absetzt. Aus Chl gold wird ein hellrothes, bald dunkelroth werdendes I ver niedergeschlagen. Rose hat gezeigt, dass wenn n Zucker zu einer Auflösung eines Eisenoxydsalzes mis das Eisenoxyd von Ammoniak nicht vollständig nieder schlagen wird.

Die Zusammensetzung des Rohrzuckers ist von G Lussac und Thénard, von Prout und von mir un sucht worden. Die Zusammensetzung des wasserfn Zuckers ist nur von mir bestimmt, und wurde durch V brennung der in Wasser unauflöslichen und wasserfn Verbindung mit Bleioxyd gefunden, wobei von 100 wasserfreiem Zucker 57,5 bis 57,75 Th. Wasser und 10 bis 163 Th. Kohlensäure erhalten wurden. Diess g folgende Resultate:

	Gefunden.	Atomgew.	Berechnet.
Kohlenstoff	44,99	12	44,779
Wasserstoff	6,41	21	6,402
Sauerstoff	48,60	10	48,819.

Ein Atom Zucker besteht dann aus 12C+21H+1 und wiegt 2048,36. Wenn sich 1 Atom Zucker mit ei Atom Basis vereinigt, so enthält der Zucker 10 Mal, mit 2 Atomen Basis 5 Mal den Sauerstoff der Basis.

Der wasserhaltige krystallisirte Zucker, der aus ei Atom Zucker und einem Atom Wasser besteht, ist zus mengesetzt aus:

	Prout.	G.L. u. Th.	Meine Anal.	Atome.	Berechnet.
Kohlenstoff	39,99	42,47	42,225	12	42,450
Wasserstoff	6,66	6,90	6,600	23	6,645
Sauerstoff	53,35	50,63	51,175	11	50,905.

Die Anwendung des Rohrzuckers, sein täglicher Vermanch, sind allgemein bekannt. In Europa scheint er bis den Kriegszügen Alexander des Großen unbekannt geresen zu sein, war aber auch nachher noch eine Seltenmeit und wurde blos in der Arzneikunde gebraucht, bis endlich von venetianischen Kaufleuten während der Treuzzüge im südlichen Europa verbreitet wurde. Intdeckung von Amerika, und die Anlegung von Zucker-Mantagen daselbst, machten ihn erst so allgemein, wie er Außer seinem angenehmen süßen Geschmack Desitzt er auch die Eigenschaft, organische Stoffe vor Fäulmis zu bewahren. In der Pharmacie braucht man ihn zu Syrupen, welche gewöhnlich Pflanzensäfte und zuweilen auch Infusionen oder. Decocte sind, in denen man so viel Zucker aufgelöst hat, dass sie Consistenz erlangen, worauf sie sich lange unverändert aufbewahren lassen; zu Conserven, welche Gemische sind von, in einem Holzmörser zerstolsenen, frischen oder aufgeweichten Pflanzenstoffen mit gleichen Theilen, oder noch einmal so viel feingeriebenen Zuckers, die gut zusammengeknetet werden; zu Condita, welche aus Pflanzentheilen bestehen, die man, nach dem Kochen bis zum Weichwerden, in Syrup gelegt hat, und die sich so weich erhalten, ohne zu verderben. - In neuerer Zeit hat man den Zucker allgemeiner zur Bewahrung von Fleisch anzuwenden angefangen, indem er, in weit geringerer Menge angewendet, als von Kochsalz nöthig ist, die Färlniss verhindert, ohne die Nahrhaftigkeit oder Schmackhaftigkeit des Fleisches zu vermindern. Auch bei Fischen hat man die fäulnisswidrige Kraft des Zuckers eben so wirksam gefunden, nachdem man zu diesem Endzweck das Innere der aufgeschnittenen Fische mit Pulver von Rohrzucker bestreut hat. — Der Zucker für sich ist nährend und besonders für Bejahrte passend.

Indessen würde er gewiß nicht allein zum Unterhalt des Körpers hinreichen können, da er unter seinen Bestandtheilen keinen Stickstoff enthält. Magendie füttette Hunde mit Zucker, ohne ihnen etwas anderes zu fresen zu geben; sie magerten ab, bekamen Geschwüre auf des Angen und starben.

B. Traubenzucker. Dieser Zacker hat seiner Namen von den Weintrauben, worin er in so bedeutender Menge enthalten ist, daß er daraus im Großen gewonnen werden kann. Er macht die zuckerartigen Körner in den getrockneten Trauben (Rosinen) und den mehlartigen Ueberzug auf den getrockneten Feigen aus; er indet sich im Honig, und er kann künstlich hervorgebracht werden durch Behandlung von Stärke, Gummi, Rohrukker, Sägespähnen, leinenen Lumpen u. dergl. mit Schwefelsäure.

Während des Continentalsystems von Napoleon wurde ein großer Preis auf die Entdeckung eines in hinlänglicher Menge zu habenden Ersatzmittels für den Zukker von den Colonien ausgesetzt. Bei den, sowohl durch den Mangel an Zucker, als durch die bedeutende Belohnung veranlassten Bemühungen, wurden zwei Wege entdeckt, Zucker für einen niedrigeren Preis zu erhalten, und beide lieferten dieselbe Zuckerart, die man damals noch nicht mit Sicherheit von dem Rohrzucker unterschied, wiewohl schon Lowitz auf das Dasein mehrerer ungleichen Zuckerarten aufmerksam machte. Proust zeigte, daß man aus dem Saste völlig reiser Weintrauben, durch ganz einfache Bereitungsmethoden, Zucker in solcher Quantität gewinnen könne, dass er zum Bedarf des ganzen südlichen Europa's hinreichte; der große Preis wurde ihm merkannt, mit dem Vorbehalt, dass er eine Fabrikanstalt hm Großen anlegen solle; aber er willigte in diesen Vorehalt nicht ein, und so bekam er nicht die ausgesetzte lelohnung. Einige Jahre später wurde von Kirchhoff n Petersburg entdeckt, dass man durch Kochen von Stärke verdünnten Säuren Zucker erzeugen könne, welche ng von der russischen Regierung belohnt wurde.

Die Zuckerbereitung aus Trauben ist eine tinfache Operation. Der ausgepresste Saft der Trauenthält in guten Jahren 30 bis 40 Proc. feste Stoffe, on denen der Zucker den größten Theil ausmacht, und der geringere aus Eiweiß, zweifach weinsaurem Kali, Summi und Extractivstoff besteht. Er reagirt auf freie we, die erst durch Zusatz von feingestofsenem Kalkin (Kreide sinkt schwieriger) gesättigt werden muß; ch dem Sättigen wird der klar gewordene Saft abgeoft, mit Eiweiß vermischt, aufgekocht und abgeschäumt, nd, wenn er kochendheiß ein spec. Gewicht von 1,32 erkalten gelassen. Nach einigen Tagen schießt er in ner körnigen Masse an, die man abtropfen läßt und apresst. Die abgelaufene Flüssigkeit liefert bei erneuer-Einkochen noch mehr Zucker. Der Traubensaft ent-It auf 3 Th. krystallisirenden Zucker 1 Th. Syrup, der icht zum Anschießen zu bringen ist. Der ausgepresste icker wird, um ihn weiß zu bekommen, noch einmel it Kohle umgekocht.

Zuckerbereitung durch Behandlung von Hanzenstoffen mit Schwefelsäure. a) Aus Stärke. Passer wird mit Schwefelsäure vermischt, und in diesem waren Wasser 2 seines Gewichts Stärke von Waizen, Karoffeln u. dergl. aufgelöst, und, unter Ersetzung des verampfenden Wassers, so lange gekocht, bis dass eine herasgenommene Probe, mit ihrem doppelten Volum Alkotol vermischt, nicht mehr gefällt wird. - Die zu dieser peration erforderliche Zeit hängt von der Menge der Jure ab; mit 1 Proc. vom Gewicht des Wassers Schweelsaure sind 36 bis 40 Stunden nothig, mit 21 Procent Stunden, mit 10 Proc. 7 bis 8 Stunden. Das letztere Ferhältniss scheint das ökonomischte zu sein, wenn man le Bereitung nicht sehr im Großen vornimmt, in welbem Falle 1 Proc. Säure und längeres Kochen vortheilafter ist. - Das Kochen kann in Kupfergefäßen gescheen; am besten aber geschieht es in einem offenen Holzefälse, in welches man durch ein hölzernes oder gläseres Rohr Wasserdämpfe leitet. - Wenn Alkohol aus einer

herausgenommenen Probe nichts mehr niederschlägt, so wird das Feuer weggenommen und die freie Säure mit gepulvertem Kalkstein gesättigt; die Masse wird hierauf geseiht, die durchgelaufene Flüssigkeit zum dünnen Symp eingekocht und dann anschießen gelassen. Nach 3 Tagen ist sie gewöhnlich durchaus zu einer gelben, körnigkrystallinischen Masse erstarrt, die keine Mutterlauge mehr enthält. Wird die Flüssigkeit, vor dem Einkochen zu Syrup, mit 3 bis 4 Proc. vom Gewicht der Stärke Knochenkohle behandelt, so erhält man den angeschossenen Zucker schneeweiß. Durch Pulvern der gelbeu körnigen Masse bekommt der Zucker zwar auch ein weißes Ansehen, aber die Farbe seiner Auflösung bleibt doch braungelb.

Bei dieser Operation wird nichts aus der Luft absorbirt und nichts aus der Flüssigkeit in Gasgestalt entwikkelt; sie geht gleich gut in verschlossenen und in offenen Gefässen vor sich, die Säure wird nicht zersetzt, und sättigt ganz dieselbe Quantität Basis nachher, wie vor der Bildung des Zuckers. Die Stärke ist demnach das Einzige, was hierbei in seiner Zusammensetzung verändert wird. Sie verwandelt sich, wie wir schon (p. 321.) gesehen haben, in Gummi und nachher in Zucker. Die Einmengung von Kleber verhindert die Zuckerbildung; man erhält deswegen keinen Zucker aus Mehl, wenn es auf dieselbe Art mit Schwefelsäure behandelt wird. Auch soll man keinen Zucker aus Kartoffeln bekommen, wenn man sie mit der Säure kocht. Die Natur der Säure ist ebenfalls ziemlich gleichgültig, denn sehr verdünnte Salpetersäure, Chlorwasserstoffsäure, Oxalsäure bewirken dieselbe Veränderung. Nach Kirchhoff sollen Phosphorsäure, Weinsäure und Essigsäure dabei unwirksam sein, was jedoch wahrscheinlich entweder von zu geringen Grad der Concentration, oder von zu kurzer Einwirkung herrührte. Welcher Austausch der Bestandtheile bei diesen Veränderungen der Stärke statt findet, ist unbekannt, möchte aber durch die Analyse des Gummi's und des Zuckers, die hier nach einander erzeugt werden, leicht

mit vieler Aufmerksamkeit diese Erscheinungen verfolgt hat, giebt an, dass 10 Th. Stärke 11 Th. Zucker hervorbringen, woraus demnach zu folgen scheint, dass die Bestandtheile des Wassers mit in die Zusammensetzung des neuen Zuckers eingegangen sind. De Saussure dachte sich denselben als eine Verbindung von Stärke mit Krystallwasser. Diess ist jedoch wahrscheinlich nicht die richtige Ansicht, da die Krystalle von diesem Zucker bestehen können aus Zucker mit Krystallwasser, ersterer entstanden aus den Bestandtheilen der Stärke, und letzteres aufgenommen einem Theile nach aus dem Deration angewendeten Wasser.

Ich habe schon oben angeführt; dass Stärkekleister von selbst in Zucker übergeht, und dass sowohl arabisches Gummi als gewöhnlicher Zucker durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in Zucker umgewandelt werden.

b) Zuckerbereitung aus Holz. Braconnot hat entdeckt, dass mehrere Pflanzenstoffe, welche zu dem mit dem gemeinschaftlichen Namen Holz bezeichneten Genus gehören, wie z. B. Sägespähne, Stroh, Lumpen von Leinwand, gepulverte Rinde, die Eigenschaft mit einander gemein haben, ebenfalls zuerst in Gummi und nachher in Traubenzucker umgewandelt zu werden. Aber es ist hierbei nothwendig, diese Stoffe mit concentrirter Schwefelsäure zu vermischen und sie damit stehen zu lassen. Dabei bildet sich nun zuerst Gummi, und die Schweselsäure erleidet dabei, wenigstens einem Theile nach, eine solche Zersetzung, dass sich Unterschwefelsäure erzeugt, ohne gleichzeitige Entwickelung von Kohlensäuregas oder sonst einem anderen Gase; wird hierauf die Masse mit Wasser verdünnt und gekocht, so entsteht Zucker. Braconnot giebt folgende Vorschrift zur Bereitung von Zucker aus Leinen: Man zerschneidet ganz fein 12 Th. leinene Lumpen und vermischt sie in einer Reibschaale unter fleissigem Umrühren mit 17 Th. concentrirter Schwefelsäure, die man nach und nach in kleinen Antheilen zusetzt,

damit sich das Gemische nicht erhitzt. Nach Verlauf Stunde, nachdem die letzte Säure zugesetzt ist, hat man eine homogene, zähe, wenig gefärbte Masse, die man mit Wasser verdünnt und dann 10 Stunden lang kocht, worauf man die Säure mit kohlensaurem Kalk sättigt; die Flüssigkeit wird abgeseiht und zum dünnen Syrup abgedampst, woraus der Zucker nach einigen Tagen in einer körnigen Masse anschießt, die man gut auspreßt, wieder auslöst, mit Kohlenpulver kocht und abdampst, worauf man einen ganz reinen und farblosen Zucker erhält.

c) Traubenzucker aus Honig. Der Honig ist eine, von den Bienen aus den Blumen gesammelte, concentrirte Auflösung von Zucker. Die Flüssigkeit aus den Honigbehältern der Blumen wird von den Bienen verschluckt, und von ihren Organen theils in Honig, theils in Wachs verwandelt; der für den Bedarf des Körpen überschüssige Theil von verschlucktem Zucker wird von der Biene wieder abgegeben, und in den leeren Raumen der Honigkuchen in Gestalt eines gelben Syrups angesammelt, dessen Geschmack und Geruch, je nach den verschiedenen Blumen, woraus er gesammelt wurde, etwas veränderlich ist, welcher aber die allgemeinen Charaktere hat, dass er gelblich, halbslüssig ist und eine, dem Honig eigenthümliche Süssigkeit besitzt. Der Honig enthält zwei Arten von Zucker, von welchen der eine körnig krystallisirt, und, nach Allem, was man bis jetzt zu vermuthen Ursache hat, mit dem Traubenzucker identisch Der andere dagegen kann nicht krystallisiren, und ist sehr nahe verwandt mit dem braunen Syrup aus dem Zuckerrohr, mit dem er aber noch nicht so genau verglichen worden ist, dass sich mit Gewissheit entscheiden lielse, ob sie gleiche oder verschiedene Species von nicht krystallisirendem Zucker seien. Außerdem enthält der Honig einen gelben Farbstoff, bisweilen etwas Mannazukber, Wachs und eine in Alkohol unauflösliche, gummiice Substanz. Mann trennt diese beiden Zuckerarten

Substanz. Mann trennt diese beiden Zuckerarten

Alkohols von einander, welcher in der Kälte
lisirten Zucker auflöst, aber den nicht

krystallisirenden aufnimmt. Man wäscht den unaufgelöst gebliebenen mit Alkohol aus, presst ihn, löst ihn in Wasser, behandelt ihn mit Knochenkohle und Eiweiss, und erhält ihn dann nach dem Abdampsen in einer körnig-krystallinnischen Masse. Aber diese Zerlegung des Honigs hat keinen ökonomischen Vortheil; ich habe sie bloß als eine Probe angeführt, wie man den im Honig enthaltenen Traubenzucker abscheiden und untersuchen kann.

Der Traubenzueker schießt aus einem, nicht allzuweit abgedampsten, Sytup sehr langsam an, und dann doch immer so unregelmäßig, daß sich seine Krystallform nicht leicht bestimmen lässt. So viel hat man bis jetzt mit Sicherheit gefunden, dass sie von der des Rohrzuckers verschieden ist. Er bildet gewönlich kleine, warzensörmige oder halbkugelförmige, aus feinen Nadeln, seltener aus sich durchkreuzenden Blättern zusammengesetzte, und vorstehende Theile von Rhomben zeigende Massen. De Saussure fand den durch freiwillige Zersetzung der Stärke erzeugten Zucker in kleinen quadratischen Tafeln oder Cuben angeschossen. Wird pulverförmiger Traubenzucker auf die Zunge gebracht, so schmeckt er zugleich stechend und mehlig, und nachher, wenn er sich aufzulösen anfängt, schwach süß und zugleich etwas schleimig. Es ist davon 21 Mal so viel nöthig, um einem gewissen Volum Wassers dieselbe Süssigkeit, wie von Rohrzucker, zu ertheilen. Dieser Zucker enthält viel mehr Wasser, als der Rohrzucker. Er schmilzt bei +100° oder etwas darüber, und verliert dabei bis zu 8 Proc. an Gewicht. Der geschmolzene bildet eine gelbliche, durchsichtige Masse, die zuerst Feuchtigkeit aus der Luft anzieht und flüssig wird, und hierauf zu einer körnigen Krystallisation erstarrt. Bei der Destillation liesert er dieselben Producte, wie der Rohrzucker.

Der Traubenzucker ist in Wasser schwerer auflöslich, als der Rohrzucker. Er bedarf das 1½ fache seines
Gewichts kalten Wassers, und bleibt, selbst beim Umrühren, lange darin liegen, ohne sich aufzulösen. Dieser
Umstand macht, dass man diesen Zucker mit Vor-

theil als Streuzucker gebruchen kann. In kochendheisem Wasser löst er sich etwas schneller und in allen Verhältnissen auf; aber der Syrup bekommt nicht dieselbe Consistenz, wie von Rohrzucker, und lässt sich nicht in Fäden ziehen. Die Auflösung schmeckt süsser, als der Zucker selbst, und die beste Form, in welcher dieser Zucker zu ökonomischem Behuse angewendet werden kann, ist als Syrup, der hinlänglich dünn ist, um nicht ansuschießen. Eine Auflösung dieses Zuckers in Wasser verändert sich nicht für sich, aber mit Hese versetzt, geht sie in eine lang unbaltende Weingährung über. Der Traubenzucker ist in Alkohol viel schwerer auflöslich, als der Rohrzucker. Aus der kochendheiß gesättigten Auflösung schießt er beim Erkalten in unregelmäßigen Krystallen an.

Von concentrirten Säuten wird er in seiner Zusammensetzung, wie die Pflanzenstoffe im Allgemeinen, zerstört. Von Salpetersäure wird er in Aepfelsäure und Oxalsäure umgewandelt.

Der Traubenzucker hat zu Salzbasen eine schwächere Verwandtschaft, als der Rohrzucker. Er vereinigt sich indessen mit denselben, und schmeckt dann bitter und schwach alkalisch; wird aber ein Ueberschuß der Base zugesetzt und das Gemische auch nur bis zu +60° bis 70° erwärmt, so wird die Zuckerauslösung braun und riecht wie angebrannter Zucker. Man hat angegeben, daß dieser Zucker von Kalkwasser braun werde; aber dieß ist unrichtig. Man kann mit demselben so viel Kalkerde vereinigen, dass alle Süssigkeit verschwindet, und die Auflösung bei gelinder Wärme bis zur dünnen Syrupskonsistenz abdampfen. Die Verbindung erhält sich weich, klebt an den Fingern, und löst sich in Alkohol auf. Im Kochen wird sie braun und setzt kohlensaure Kalkerde ab. Setzt man Kalkerdehydrat in größerer Menge zu, so verwandelt es sich in eine schleimige Masse, die sich allmählich zu einer basischen Verbindung auflöst, und dann von Alkohol in weissen, käseartigen Flocken gefällt wird. Mit Alkohol gewaschen, bildet sie eine weisse Masse, die

der Luft Feuchtigkeit anzieht und durchscheinend d. Beim Trocknen wird sie leicht braun. Sie ent-, mich völligem Austrocknen, 24,26 Proc. Kalkerde 75,74 Proc. Zucker und chemisch gebundenes Was-Wird die Verbindung des Zuckers mit Kalkerde Kohlensäuregas zersetzt, so erhält man den Zucker erindert wieder. Mit Bleioxyd verbindet sich der benzucker schwieriger; eine Portion Bleioxyd löst sich Mich auf, aber die basische Verbindung bildet sich test schwierig, und sie läst sich nicht bis zum Koemitzen, ohne braun zu werden und angebrannt zu Men. Bei einem Verruche, den Wassergehalt dieses ders mittelst der Verbindung mit Bleioxyd zu bestimverlor er 11,14 Proc., wurde aber dabei beim Eintaen deutlich braun, und roch wie gebrannter Zuk-, ingeachtet die Temperatur nie über +60° ging. Dieser Zucker verbindet sich mitunter mit Salzen. lland fand, dals wenn man in einer gesättigten Kochsalz-Jung bis fast zur Sättigung Traubenzucker auflöst, treiwilligen Abdampfen des Selz in Dodecaedern chiefst. Diese Krystalle enthalten ! ibres Gewichts dak und 7 Proc. Krystallwasser, welches beim Trockin der Wärme entweicht. In Wasser sind sie leicht listich, und auch auflöslich in wasserfreiem Alkohol. glübende Kohlen gelegt, erweichen sie und blähen anf. Basisch essigsaures Kupferoxyd wird in Menge Traubenzucker aufgelöst. Die Auflösung ist grün, setzt, nach dem Filtriren stehen gelassen, ein rothes ter ab, welches nach dem Auswaschen seine Farbe alt, ohne sich höher zu oxydiren. Es ist eine Verdung von Kupferoxydul mit einem nicht sauren Stoff, sich durch Schwefelwasserstoffgas abscheiden läßt. ch Kochen bildet sich mehr davon. Die Auflösung Kupferoxydsalzes im Traubenzucker wird nicht von bol gefällt. Dieser Zucker löst nicht das kohlensaure preroxyd auf.

Die Zusammensetzung dieses Zuckers ist von de Saus-

	Zucker v. Trauben,	v. Stärke,
Kohlenstoff	36,71	37,29
Wasserstoff	6,78	6,84
Sauerstoff	56,51	55.87.

Aus diesem analytischen Versuch läßt sich noch kein wissenschaftliches Resultat ableiten, weil unter die elementaren Bestandtheile des Zuckers noch eine unbekannte Quantität Wassers mit eingerechnet ist; auf jeden Fall sieht man daraus, dass seine Zusammensetzung von der des Rohrzuckers verschieden sein muss, und dass der Travbenzucker bedeutend weniger Wasserstoff enthalten muß. Zwischen den beiden angeführten Resultaten ist ein Unterschied von ungefähr 1 Proc., was der eine mehr an Kohlenstoff und weniger an Sauerstoff enthält, was wohl ein Beobachtungsfehler ist. Man kann erwarten, daß die Zusammensetzungs-Formel des Traubenzuckers einfacher sei, als die des Rohrzuckers, weil dieser Zucker das letzte Verwandlungs-Stadium ist, zu welchem mehrere Pflanzenstoffe durch Einwirkung nicht oxydirender Säuren gebracht werden.

Man hat den Traubenzucker in der Haushaltung anzuwenden versucht, aber bis jetzt scheinen seine Vortheile die Ungelegenheiten nicht aufzuwiegen. Zu seinen Vortheilen gehört, dass er von dem Landwirth aus Substanzen producirt werden kann, die ihm seine Aecker liefern, und zwar durch einen Prozess, der nicht einmal so künstlich ist, wie der des Bierbrauens oder Branntweinbrennens, und daß folglich ein Artikel, für welchen das Land an Indien und überhaupt an den Handel anderer Länder große Summen giebt, von den Consumenten selbst bereitet werden kann. Aber zu seinen Ungelegenheiten gehört, dass dieser Zucker eine so geringe Süssigkeit hat und so schwer auflöslich ist; süßt man mit seinem Syrup, so muss so viel zugesetzt werden, dass das süs gemachte ganz bemerklich verdünnt wird, und süsst man mit dem Pulver, so ist zur Auflösung oft & Stunde und darüber nothwendig. Indessen sind diese Unvortheilhaftigkeiten nicht

nicht so ganz unüberwindlich, dass nicht die Bereitung und der Gebrauch dieses Zuckers bei dem weniger bemittelten Landmanne ganz vortheilhaftig werden könne. In Frankreich hat man diesen Zucker auch zur Branntwein-Gährung bereitet; diess ist indessen ein unnöthiger Umweg, seitdem man schon die Stärke in Gährung zu bringen gelernt hat. In Frankreich gebraucht die weniger bemittelte Klasse einen Syrup von eingekochtem Traubensaft, welcher zur Verhinderung der Gährung geschwefelt wird, indem man Schwefel in einer bis zu I mit Traubensaft angefüllten Tonne verbrennt, und diese dann gut umschüttelt, oder auch, indem man in den Sast etwas schweflichtsaure Kalkerde wirft und damit gut umrührt. Diese Operation wird le mutisme genannt; nachdem sie vorgenommen ist, wird der Sast bis zu 1,28 spec. Gewicht abgedampft und so zum Verbrauche aufbewahrt. - Ich glaube, dass die schleimige Süssigkeit des Traubenzuckers, die an sich recht angenehm ist, ihm in der Pharmacie als Vehikel für Brustmittel einen Vorzug vor den Präparaten aus Rohrzucker verschaffen werde.

C. Mannazucker findet sich in verschiedenen Pflanzen, aber vorzüglich in dem zuckerartigen Saft, welcher von Fraxinus ornus und rotundifolia, einer im südlichen Kuropa wachsenden Eschenart, abgesondert wird. Er findet sich auch im Safte der Zwiebeln, Runkelrüben, des Selleri's, der Spargeln, dem Splinte verschiedener Pinusspecies, zumal des Lerchenbaumes (Pinus larix), und ohne Zweifel in sehr vielen süßen Pflanzen, wenn man ihn auch noch nicht darin gefunden hat. Proust zeigte zuerst, daß die Süßigkeit der Manna von einem, vom gewöhnlichen verschiedenen Zucker herrühre.

Aus den erwähnten Species von Fraxinus und Pinus fließt während des Sommers ein klarer und dicker, sehr süßer Saft aus, welcher zu weißen oder schwach gelblichen Tropsen erstarrt, und dann gesammelt wird. Er macht, unter dem Namen Manna, einen in der Medicin angewandten Handelsartikel aus. Die von den Eschen erhaltene Manna ist die beste; die vom Lerchenbaume

III.

heißt Manna Brigantina, und ist so unangenehm terpenthinhaltig, daß sie wenig zu gebrauchen ist. Die Manna besteht hauptsächlich aus Mannazucker; sie enthält dabei eine geringe Menge Rohrzucker, und eine eigene gelbliche, extractivartige Materie, welche den eigentlich wirksamen Bestandtheil derselben ausmacht, und durch welchen sie ein gelindes Abführungsmittel ist. Aus der Manna erhält man den Zucker durch Auflösung derselben in kochendem Alkohol, aus welchem der Mannazucker beim Erkalten krystallisirt. Man preßt ihn aus und krystallisirt ihn um. Die Manna enthält etwas mehr als 4 Mannazucker.

Aus dem Safte von Zwiebeln, Runkelrüben u. a., welche zugleich eine der vorhergehenden Zuckerarten enthalten, kann der Mannazucker nicht eher abgeschieden werden, als bis diese durch die Weingährung zerstört worden sind, wo dann der Mannazucker übrig bleibt und abgeschieden werden kann \*).

Der Mannazucker krystallisirt am besten aus der Auflösung in Spiritus, die man langsam erkalten läßt; gewöhnlich bildet er aber nur kleine, farblose, durchsichtige, vierseitige Nadeln. Er hat einen schwachen, aber angenehm süßen Geschmack, und zergeht fast augenblicklich auf der Zunge. In der Wärme wird er unter gleichen Erscheinungen, wie der Rohrzucker, zersetzt, mit dem Unterschied, daß er, ohne zu schmelzen, erweicht. In Wasser löst er sich leicht zu einem Syrup auf, welcher nach dem freiwilligen Verdampfen zu einer körnig-krystallinischen Masse gesteht. Diese Auflösung erhält sich sehr gut, und kann nicht in Gährung versetzt werden,

<sup>\*)</sup> Pfaff führt, als eine eigene Species, einen Zucker an, der man erhält, wenn das Extract der Graswurzel (Triticum repens) mit Alkohol gekocht und die Auflösung erkalten gelassen wird, wobei der Zucker in feinen, weißen, biegsamen Nadeln anschießt, die sich so verweben, daß der Alkohol von einem einzigen Procent Zucker zu gestehen scheint. Diese Eigenschaften stimmen so gut mit denen des Mannazuckers überein, daß man sie wohl schwerlich, ohne entscheidende Beweise ihrer Verschiedenheit, für verschiedene Arten halten kann.

weshalb man auch in einer mit den vorhergehenden Zukkerarten gemischten Auflösung desselben jene durch Gäbrung zerstören und den Mannazucker allein zurückbehalten kann. Von kaltem Alkohol wird er schwierig aufgelöst, leicht aber von kochendem, und überhaupt um so
leichter, je mehr Wasser dieser enthält. Eine kochendheiß gesättigte Auflösung von Mannazucker in Alkohol
gesteht beim Erkalten so völlig, daß das Gefäß umgekehrt werden kann; indessen kann der Alkohol aus dem
Krystallgewebe ausgepreßt werden. Der Mannazucker
giebt mit Salpetersäure Aepfelsäure und Oxalsäure, ohne
Spur von Schleimsäure. Seine Auflösung in Wasser löst
Bleioxyd zu einer alkalischen Flüssigkeit auf, welche von
kaustischem Ammoniak gefällt wird. Im Uebrigen sind
die Eigenschaften dieses Zuckers nicht weiter untersucht.

Seine Zusammensetzung ist von de Saussure untersucht worden, nach welchem er besteht aus Kohlenstoff 38,53, Wasserstoff 7,87 und Sauerstoff 53,60. Ob er chemisch gebundenes Wasser enthalte oder nicht, ist nicht ausgemittelt, und man hat keine Thatsache, nach welcher die Atomenanzahl berechnet werden könnte.

Der Mannazucker hat keine Anwendung; auch scheint er an der abführenden Eigenschaft der Manna keinen Theil zu haben.

D. Schwammzucker, ist von Braconnot in verschiedenen Schwämmen entdeckt worden, nämlich in Agaricus acris, A. volvaceus, A. theogalus, A. campestris, Boletus juglandis, Peziza nigra, Merulius cantharellus Phallus impudicus, Hydnum hybridum und H. repandum, und Schrader fand denselben in den Morcheln, Helvella mitra. Er findet sich wahrscheinlich in noch mehreren Schwammarten.

Um ihn zu erhalten, zerreibt man den frischen Schwamm in einem Mörser mit ein wenig Wasser, seiht die Masse, presst sie aus, und dampst die Flüssigkeit bis fast zur Trockne ab. Der Rückstand wird mit Alkohol angerührt, so lange als dieser noch auslöst; die braune Flüssigkeit setzt, nachdem der größte Theil des Alkohols

abdestillirt und sie so concentrirt worden ist, Krystalle von unreinem Schwammzucker ab. Man löst ihn in kochendheißem Alkohol auf, und läßt ihn noch einmal krystallisiren.

Der Schwammzucker hat eine große Neigung zu krystallisiren, sowohl aus seiner Auflösung in Alkohol, als aus der in Wasser, und schiesst beim freiwilligen Abdampfen in langen vierseitigen Prismen mit quadratischer Basis an. Ein Tropfen, selbst von einer verdünnten Auflösung, giebt beim Eintrocknen auf Glas eine Krystallvegetation. Er ist farblos, schmeckt weit weniger süss, als die vorhergehenden, und löst sich in Wasser und in Alko- \_i hol etwas schwieriger auf, als Rohrzucker. Die mit Hefe versetzte Auflösung in Wasser geht in Weingährung über. Beim Erhitzen schmilzt der Schwammzucker, und wird unter denselben Erscheinungen, wie gewöhnlicher Zucker, zerstört. Von concentrirter Schwefelsäure wird er mit rother Farbe aufgelöst; zugemischtes Wasser scheidet ein weißes Coagulum ab. Salpetersäure verändert ihn wie gewöhnlichen Zucker. Schrader bemerkt, dass dabei Zucker von Helvella mitra Dämpse von Aether ausstoße. Die übrigen Säuren scheinen nicht darauf einzuwirken; aus der Auflösung in denselben schießt er wieder unverändert an. Seine Verbindungen mit Salzbasen sind nicht untersucht. Seine Auflösung fällt nicht die gewöhnlichen Reagentien.

E. Süssholzzucker, ist in der Wurzel von Glycyrrhiza glabra und in dem daraus bereiteten, unter dem Namen Lakriz allgemein bekannten Extract enthalten. Ein ähnlicher Zucker findet sich auch in den Blättern eines auf den Antillen sehr allgemeinen Strauchgewächses, des Abrus praecatorius. Diese Art Zucker, welche vielleicht eher ein Genus für sich ausmachen sollte, zeichnet sich dadurch aus, dass sie süss und zugleich bitter oder selbst ekelhaft schmeckt, und dass der Geschmack davon am stärksten hinten im Schlund und im oberen Theil der Luftröhre bemerkbar ist. Er krystallisirt nicht, und ist sowohl in Wasser, als in Alkohol auflöslich. Mit Salpe-

tersaure giebt er keine Oxalsaure, auch ist er nicht der

Weingährung fähig.

a) Sülsholzzucker aus der Sülsholzwurzel (von Glyc, glabra). Diesen Zucker erhält man theils sus der in den Apotheken vorkommenden Wurzel, theils sus dem im Handel unter dem Namen Lakriz bekannten Extract davon, welches von diesem Zucker seinen süßen Geschmack hat, Aus der Wurzel erhält man ihn durch Ausziehen mit kochendheißem Wasser, und Abdampfen der Flüssigkeit bei sehr gelinder Wärme bis zu einem geringeren Volum und Vermischen mit Schwefelsäure, welche einen weißen Niederschlag bewirkt, der den Süßholzzucker, nebst einer aus der Wurzel ausgezogenen Portion Eiweiß enthält. Der Niederschlag wird mit Wasser gewaschen, welches freie Schwefelsäure enthält, und hierauf mit etwas reinem Wasser, worauf man ihn in Alkokol auflöst, welcher das Eiweiß zurückläßt. Zu der Auflösung setzt man tropfenweise eine Auflösung von kohlensaurem Kali, bis dass die Flüssigkeit nicht mehr bemerklich sauer reagirt, worauf man filtrirt und abdampft. Der Zucker bleibt dann in Gestalt einer gelben durchscheinenden, gesprungenen, vom Gefäße leicht ablösbaren Masse zurück.

Aus Lakriz erhält man diesen Zucker, wenn man ihn in warmem Wasser auflöst, mit Eiweiß klärt, ohne welches die Flüssigkeit nicht filtrirt werden kann, und nach dem Filtriren mit Schwefelsäure fällt; der Niederschlag wird auf's Filtrum genommen und so lange gewaschen, als das Wasser noch gefärbt abläuft, worauf man ihn in Alkohol auflöst und wie oben behandelt. Dieser Niederschlag enthält kein Eiweiß, auch wenn der Lakriz nur in kaltem Wasser aufgelöst war.

Der Süßholzzucker, so wie man ihn aus der Wurzel erhält, ist eine gelbe durchscheinende Masse, die als gröbliches Pulver mit gepulvertem Bernstein Aehnlichkeit hat, welche den der Wurzel eigenthümlichen, erst im Schlunde bemerkbaren, intensiv süßen Geschmack hat, und welche sowohl in Alkohol, als in Wasser leicht auflöslich ist. Aus

dem Lakriz hat er einen etwas verschiedenen Geschind und eine braune Farbe, welche selbst nicht von Belander genkohle verändert oder weggenommen wird. Wird der Süßholzzucker in offener Luft erhitzt, so bläht er sich wie Borax auf, entzündet sich und brennt mit klara Flamme und vielem Rauch. Pulver davon in die Lichte flamme geworfen, brennt mit derselben Lebhaftigkeit, wie Lycopodium, aber mit weißerem Feuer.

Der ausgezeichnetste Charakter des Süßholzzuckersist eine große Verwandtschaft sowohl zu Säuren als 25 Salzbasen und mehreren Salzen.

Mit Säuren bildet er in Wasser schwer auflösliche Verbindungen, die, wenn das Wasser freie Säure enthält, fast ganz unauflöslich sind. Aus verdünnten Auflösungen schlagen sie sich erst nach einiger Zeit nieder. Sie werden sowohl mit organischen, als mit unorganischen Säuren gebildet. Schwefelsaurer Süssholzzucker setzt sich anfangs als eine leichte Trübung ab, sammelt sich dann zu einer etwas zusammenhängenden Masse, die durch Kneten in lauem Wasser, gleich einem halbgeschmolzenen Harz, zusammenhängend und klebrig wird. Er schmeckt, nach völligem Auswaschen, nicht sauer, sondern süß, wie der reine Süssholzzucker, backt aber auf der Zunge zusammen, und löst sich nur langsam in Speichel auf. Von kochendem Wasser wird er aufgelöst, und wenn die Auflösung gesättigt war, so gesteht sie beim Erkalten zu einer zitternden Gallert. Die Farbe der Auflösung ist hellgelb. In Alkohol aufgelöst, wird er nicht von Wasser gefällt, und beim Abdampsen der Auflösung bleibt eine durchscheinende, hellgelbe, extractartige Substanz zurück, die nach völligem Austrocknen undurchsichtig und strohgelb wird. Er verbrennt wie der reine Zucker, und hinterlässt keine Spur von Asche. Essigsaurer Süssholzzucker wird wie der vorhergehende niedergeschlagen, dem er ähnlich ist; aber in kochendem Wasser ist er viel auflöslicher und bildet beim Erkalten eine steifere Gallert; beim Eintrocknen hinterläßt er blasse, fast weiße, süß schmekkende Schuppen, die sich leicht vom Gefäss ablösen.

Mit Basen vereinigt sich dieser Zucker, so daß, wenn man ihn mit einer Säure niedergeschlagen hat und diese mit einer Base abscheidet, der Zucker sich mit der im Ueberschuss zugesetzten Base verbindet; es ist daher nothwendig, bei seiner Abscheidung nicht mehr davon zuzusetzen, als zur Sättigung der Säure nöthig ist, und zugleich die saure Verbindung in Auslösung zu haben, weil die Verbindung des Zuckers mit einer Base seine unauflösliche Verbindung mit einer Säure nicht zersetzt. ist nicht möglich, den Süssholzzucker nach der eben angeführten Methode absolut frei von Alkali zu bekommen, weil dieses in Alkohol nicht ganz unauflöslich ist, und man nicht eine geringe Portion der sauren Verbindung in der Auflösung unzersetzt lässt. Wird Süssholzzucker mit kohlensaurem Kali, kohlensaurer Baryterde oder Kalkerde vermischt und digerirt, so entweicht allmählich die Kohlensäure, indem sich der Zucker mit der Base zu einem in Wasser auflöslichen Körper verbindet, welcher, wenn er keinen Ueberschuss an Base enthält, nur süss schmeckt, und beim Uebergießen mit einer Säure nicht die geringste Spur von Kohlensäure entwickelt. Diese Verbindungen werden von Wasser leicht aufgelöst, und auch, wiewohl in geringerer Menge, von Alkohol. Sie krystallisiren nicht, sondern sehen nach dem Eintrocknen wie Extracte aus. Von Kohlensäuregas werden sie nicht zersetzt, wenn man es in ihre Auflösung leitet. Wird eine Auflösung von schwefelsaurem Süßholzzucker in Alkohol lange mit kohlensaurer Baryterde oder Kalkerde digerirt, so erhält man eine in Alkohol auflösliche Portion, aber in dem Grade, als die Digestion fortdauert, schlägt sich eine größere Portion nieder, welche in Wasser auflöslich und die kohlensäurefreie Verbindung der Base mit dem Zucker ist.

Auch mit Salzen verbindet sich der Süssholzzucker, wiewohl der frische, aus der Wurzel gezogene weniger leicht, als der brenzliche aus dem Lakriz. Wird letzterer durch kohlensaures Kali aus seiner Verbindung mit Schwefelsäure geschieden, so bekommt man einen brau-

nen, unauflöslichen Rückstand, der sich in Wasser volle kommen auflöst, und nach dem Abdampfen eine schwerze gesprungene, nicht im Mindesten krystallinische Masse sülsem Geschmack zurückläßt. Vom frischen Zucker beid kommt man nur krystallisirendes schwefelsaures Kali. Sowi wohl der frische, als der braune Zucker fällen die mei sten Metallsalze, wie z. B. salpetersaures Kupferoxyd, neef trales essigsaures Bleioxyd, schwefelsaures Eisenoxyd, Zine chlorur u. m.; Quecksilberchlorid-Auflösung wird aber dadurch nicht gefällt. Diese Niederschläge sind wirkliche Verbindungen mit dem Salze, und geben bei der Zewi setzung mit Schwefelwasserstoffgas nichts oder nur sehr wenig in kaltem Wasser Auflösliches; aber einige davos, z. B. der Niederschlag mit dem Zinnsalz, werden von Alkohol zersetzt, welcher ein Gemenge von reinem Zukker und salzsaurem Zucker aufnimmt, und einen zinnoxydulhaltigen Rückstand lässt. Tropft man eine Auflösung von Sülsholzzucker in eine Auflösung von essigsanrem Bleioxyd, mit der Vorsicht, dass das Salz nicht neutral wird, so bekommt man einen Niederschlag, der sus Zucker und Bleioxyd besteht, und durch Schwefelwasserstoffgas zersetzt werden kann, aber dann das Blei mechanisch zurückhält, so dass er sich weder bald klärt, noch sich klar filtriren lässt. Diess wäre sonst die sicherste Art, den Süssholzzuker vollkommen frei von Säure und von Basis zu erhalten.

Der Süßholzzucker wird nicht von Galläpfelinfusion gefällt.

b) Süssholzzucker aus Abrus praecotorius (dieselbe Pflanze, von welcher die zu Perlenschnüren benutzten rothen, an dem einen Ende schwarzen Bohnen erhalten werden). Man macht eine Infusion von den zerhackten tocknen Blättern, und schlägt diese Infusion mit Schwefelsäure nieder. Der Niederschlag wird gerade so wie der aus der Infusion der Süssholzwurzel behandelt. Er ist viel dunkler, ungefähr so wie der aus dem Lakriz Der erhaltene Zucker ist gelbbraun, dunkel, extractartig und durchscheinend. Es hat einen mehr bitteren, als

361

Sen Geschmack, und zeigt erst im Schlunde einige, dem vom Lekriz ähnliche Süfsigkeit, obgleich immer Bittere darin vorherrscht. Der ausgezogene Zucker bitterer, als die Blätter beim Kauen sind, worans en schließen kann, daß er bei der chemischen Behandang etwas verändert wird. Werden die Blätter erst mit Mohol ausgezogen, und das Extract nach der Abdestil-Jung desselben in Wasser aufgelöst, so bekommt man be Einmengung von Grün, wahrscheinlich von grünem Machs, das nachher nicht mehr abgeschieden werden an, und den Zucker und seine Verbindungen färbt. brigens verhält sich der Süssholzzucker aus Abrus praestorius zu Säuren, Salzbasen \*) und Salzen ganz wie der der Sülsholzwurzel. Er gehört daher zu demselben Ceaus, und der bauptsächlichste Unterschied liegt im Gemack, der bei dem von Abrus weit unangenehmer ist.

Der Süssholzzucker hat die Eigenschaft, den Gaumen den oberen Theil der Luftröhre zu belegen, und bei dem gelinde entzündlichen Zustand dieser Theile den mangelnden natürlichen Schleim zu ersetzen, und er wird deshalb allgemein beim Husten und Brustleiden gebraucht, und macht einen Bestandtheil vieler Brustmittel aus. Der Abrus wird zu demselben Zweck auf den Antillen Infusion angewendet. Außerdem macht der Süssholzweiter noch einen Bestandtheil der Tabackssaucen aus.

Als zu dieser Art Zucker gehörig, betrachtet man auch den süßen Stoff vom Engelsüß (Polypodium vulgare), welches gänzlich in sofern den Charakter der vorgehenden hat, daß es im Schlunde stark süß schmeckt, und welches selbst den Süßsholzzucker als Brustmittel übertrifft. Aber dieser süße Stoff hat ganz andere Eigenschaften. In Infusion dieser Wurzel wird nicht sogleich durch Sieren gefällt, sondern nach einigen Stunden bildet sich

Dine Verbindung von diesem Zucker mit Baryterde im Ueberschofs, aus welcher diese mit Kohlensäuregas ausgefallt war, gab nach dem Abdampfen, Filtriren und Eintrocknen eine Extractmasse mit eingemengten Krystallen.

ein weißer Niederschlag, und in der Flüssigkeit verschw det die Süssigkeit. Dieser Niederschlag wird gelb, u giebt bei Behandlung mit einem Alkali einen durch Einwirkung des Alkali's roth gefärbten Stoff, der in W ser auflöslich und nicht süss ist. Die mit Schweselsa niedergeschlagene Infusion, mit kohlensaurer Kalkerde sättigt und filtrirt, ist gelb, nicht im Mindesten süß, u setzt beim Zutritt der Luft, ungefähr wie eine Indigokü eine dunkel purpurfarbene Materie ab. — Wird dages eine Infusion von Engelsüß mit Bleiessig gefällt, filt und durch Schwefelwasserstoffgas gefällt, so erhält n eine farblose Flüssigkeit, welche nach gelinder Verde pfung der Essigsäure ein schwach gelbliches Extract fader Süssigkeit hinterlässt, das indessen nicht mehr charakteristischen süßen Geschmack vom Engelsüß Der Niederschlag mit Bleiessig giebt durch Zersetzung Schwefelwasserstoffgas eine zu einem Extract eintrockne Substanz, die piquant und zusammenziehend schmeckt, die Eisenoxydsalze grün färbt.

## Pflanzenleim und Pflanzeneiweiss.

Die Pflanzen enthalten Substanzen, welche sehr Aehnlichkeit mit dem Eiweiß und dem Faserstoff thierischen Flüssigkeit haben, und die man daher mit gemeinschaftlichen Namen vegetabilisch-animalis Substanzen bezeichnet. Diese Substanzen enthalten S stoff, und sehr oft Schwefel und Phosphor. Jede Pflenthält etwas davon; sie gehören daher zu den allgem sten Bestandtheilen des Pflanzenreichs, obgleich sie in len Pflanzen nur in unbeträchtlicher Mange vorkomme

Zuerst lenkte Beccaria die Aufmerksamkeit auf of Stoffe bei einer Untersuchung des Körpers, welcher der Abscheidung der Stärke aus dem Waizen übrig blund der wegen seiner Eigenschaft, an allen ihn berenden Gegenständen zu kleben, den Namen Gluten getabile erhielt. Rouelle d. j. zeigte nachher, daß ähnlicher Stoff sich in dem ausgepressten Safte der

Airen Pflanzen aufgelöst findet, in welchem er durch Er
Airen gerade wie Riweiß gerinnt. Man verglich nachher

Liese Substanzen und versuchte, sie unter ein gemein
Chaftliches Genus zu bringen. Four croy bemühte sich

Liese seigen, daß das Geronnene aus dem Safte der Pflan
Liesen von gleicher Beschaffenheit wie das Eiweiß aus dem

Chierreich sei. Proust glaubte gefunden zu haben, daß

Mehr mit dem Gluten vegetabile übereinstimme. Ein
Liesen endlich zeigte bei einer sehr sorgfältigen Untersu
Liesen, theils unreifen Stroh, daß es zwei bestimmt

Liesen, theils unreifen Stroh, daß es zwei bestimmt

Liesen denen die eine dem thierischen Eiweiß gliche, die

Liesen aber, die er Gluten (Kleber) nannte, nicht be
Liesen aber, die er Gluten (Kleber) nannte, nicht be
Liesen gehen, die er Gluten (Kleber) nannte, nicht be
Liesen gehen gehen.

Wir haben es daher hier mit zwei Genus zu thun, seen Species sich von einander nach den ungleichen Hanzen ungefähr eben so unterscheiden, wie das Fleisch der verschiedenen Thierarten. Diese beiden Genera nenmen wir Pflanzenleim und Pflanzeneiweiß.

A. Pflanzenleim (Gluten vegetabile) hat seinen Namen von seiner Eigenschaft, zu kleben und zusammenmhasten, die er auch z. B. dem Mehlkleister mittheilt. Er findet sich in den Saamen der Gräser, vorzüglich der Getreidearten, so wie in den Hülsenfrüchten (Erbsen und Bohnen), in welchen allen er mit Stärke und Pflanzenciweiss verbunden ist. Seine Hauptcharaktere sind, dals er im isolirten Zustand in Wasser fast unauflöslich ist, dass er im seuchten Zustand klebt, und dass er nach dem Trocknen gelb und durchscheinend wird. Er ist gewöhnlich schwach sauer von einer damit verbundenen Säure, welche theils Essigsäure, theils Phosphorsäure ist. in Alkohol, vorzüglich in kochendem, auflöslich. Aus seiner Auflösung in Säuren wird er durch Cyaneisenkalium gefällt, wobei sich nach und nach die innere Seite des Glases mit einem halbdurchsichtigen Absatz bekleidet. Von Galläpfelinfusion wird er gefällt, und der Niederschlag löst sich im Kochen nicht auf.

trocknen Destillation geben sie ein ammoniakali-Vasser, essigsaures und kohlensaures Ammoniak, hes Oel, und hinterlassen eine poröse Kohle, die r schwierig einäschern läßt, und die beim Glühen densaurem Kali Cyankalium giebt. Von Salpeterterden sie zersetzt, anfangs unter Entwickelung von 1, nachher unter Bildung von Stickstoffoxydgas, fore, Oxalsäure, Welter's bitterem Stoff (wovon itere nachher bei der Zersetzung der Pflanzenstoffe lie Säuren) und einem talgartigen Fett, das auf asigkeit schwimmt.

Pflanzenleim und Pflanzeneiweifs aus n. Wird Waizenmehl mit Wasser zu einem steig angemacht, in ein leinenes Tuch gebracht, und ben dicht zugebunden, so dass es einen Beutel bild dieser hierauf unter Wasser so lange geknetet, als noch davon milchicht wird, so bleibt zuletzt in che eine graue, zusammenhängende, elastische, klelasse, Beccaria's Gluten, zurück, welcher hauptans einem Gemenge von Pflanzenleim mit Pflanils besteht, gemengt mit Kleye von den zermaleizenkörnern, und in den meisten Fällen auch mit nig Stärke, die nicht vollständig getrennt wurde. n ist diess nicht der ganze Gehalt des Waizens an toffen, da sie während des Knetens theils in Waselőst, theils mechanisch abgerieben werden, und so Stärke gehen. Um aus Beccaria's Gluten Pflanund Pflanzeneiweiß von einander zu trennen, wird kochendem Alkohol behandelt, so lange als dieser cochendheis filtrirt, sich beim Erkalten trübt. bei den Pflanzenleim nebst einer anderen, noch echt gekannten, Substanz auf, und lässt zuletzt das peiweiß zurück.

Den Pflanzenleim erhält man durch Vermischen kohol-Auflösung mit Wasser und Abdestilliren des kohol-Auflösung wirden bei den kohol-Auflösung wir d

schwimma, und nur eine geringe Portion ist mit Gumi m verbanden und im Wasser aufgelöst. Der abgeschieden inte Phanenleim ist blassgelb, klebt beim Umrühren zu eine einzigen zusammenhängenden Masse zusammen, die den Fingern haftet, sich ausziehen lässt und nach der mio Ansnannen wieder in ihre Gestalt zurückgeht, keinen Ge schmack, aber einen eigenen Geruch hat. In trocker in Sai Loft sich selbst überlassen, wird er auf der Oberflick ihen! clausend, nimmt eine tiefer gelbe Farbe an, und trock met nach und nach zu einer durchscheinenden, dunktgelben, einer getrockneten thierischen Substanz ähnliche Masse ein. Von Alkohol wird er mit blassgelber Fath aufgelöst, und wird die Auflösung ohne vorherige Vamischung mit Wasser abgedampft, so bleibt der Pflance leim in Gestalt eines gelben, durchsichtigen Firnisses # rück. Wird der Phanzenleim mit kaltem Alkohol benett, so wird er weis, scheidet eine schleimige Materie is Klümpchen ab, und bildet eine milchichte Auflörent Jene Materie ist kein Pflanzenleim, aber nahe damit verwandt, und bisher noch wenig untersucht, weshalb in nachher noch einige Worte darüber sagen will. Im Ko chen wird sie aufgenommen, macht aber nach dem Br. kalten eine concentrirte Auflösung schleimig. Wird Phr zenleim im Kochen von einem wasserhaltigen Spiritus auf gelöst, so fällt er nach dem Erkalten mit seiner gamen **LOR**ITI Klebrigkeit wieder nieder. In Aether, so wie in setten und flüchtigen Oelen, ist er unauflöslich. Wird seuchte Pflanzenleim mit Essigsäure übergossen, so schwillt er and wird schleimig, verliert seine gelbe Farbe und wird hab Hüssig. Wird er nun mit Wasser vermischt, so bleibes schleimige Flocken unaufgelöst, und die Auflösung hat des W, Ansehen von einer Flüssigkeit, die mit einigen Tropfes Milch vermischt ist. Kochen verändert dabei Nichts Hierbei löst sich der eigentliche Pflanzenleim in der Saut auf, und die eben erwähnte, in Alkohol schwer auflösliche Materie, die auch in der Säure unauflöslich ist, wird achleimig, und ist schwer von der Auflösung zu trennen, dals diese immer milchicht durch's Filtrum läuft. Gießt

die dunne Auflösung ab, so kann der zurückbieischleimige Theil mit Spiritus gewaschen werden, ther Pflanzenleim und Essigsäure aufnimmt, und der dmigen Materie die Eigenschaft, das Filtrirpapier zu topfen, benimmt. Die Auflösung von Pflanzenleim in gräure, so viel wie möglich von der schleimigen, in Saure unauflöslichen, oder wenigstens sehr schwerlösen Materie befreit, trocknet zu einem farblosen, durchigen Firmis ein; von kaustischem oder kohlensaurem moniak, ungefähr in der zur Sättigung der Essigsaure eichenden Menge zugesetzt, wird er in Flocken gefällt, mach einiger Zeit zusammenbacken und alle ursprüngen Eigenschaften des Pflanzenleims haben. In diesem tend fehlt ihm alle Reaction auf Säure oder Alkali; lauem Wasser behandelt, löst sich eine geringe Menge in auf, so dass die Flüssigkeit schwach von Galläpfeltur getrübt wird. Nach dem Trocknen ist er durchtig, wie dunkelgelbes Glas. Wird der Pflanzenleim einer etwas verdünnten unorganischen Säure überen und damit zerrührt, so löst er sich nicht auf, nimmt r eine Portion Säure auf, und wird die darüber stede Säure abgegossen und der Pflanzenleim einige Mal Wasser abgespühlt, so löst er sich, mit Hinterlassung schleimigen Substanz, zu einer von letzterer unklaren migkeit auf, die auch jetzt nicht durch Filtriren volltemen klar zu erhalten ist. Die Verbindung des Pflanschleims mit Schwefelsäure ist in reinem Wasser sehr wer auflöslich; dagegen lösen sich die mit Salpeterte und mit Chlorwasserstoffsaure sehr leicht auf. Sie rden auch von hochendem Alkohol aufgelöst, und wird Ihrend des Koobens etwas kohlensaure Kalkerde auge-🚉, so kann der Pflanzenleim aus der Auflösung dann 🕷 von Sänre erhalten werden.

Wird eine gesättigte Auflösung von Pflanzenleim, meder in Alkali oder in Essigsäure, mit Schwefelsäure, petersäure oder Chlorwasserstoffsäure im Ueberschußsmischt, so wird der Pflanzenleim niedergeschlagen, bildet, wenn er sich abgesetzt hat, wieder dieselbe

klebrige Masse wie zuvor, welche aber nun, wie angeführt ist, eine Portion der Säure chemisch gebienthält. Wird dagegen die Auflösung mit Phosphoroder Essigsäure vermischt, so trübt sie sich wohl sog aber der Ueberschuss einer Säure schlägt keinen Pslaleim nieder, sondern macht die Flüssigkeit, durch scheidung der in Säuren wenig löslichen, schleimigen terie, nur milchicht. Dagegen wirkt Phosphorsäure noch feuchten Pslanzenleim nicht viel auflösender, als übrigen Mineralsäuren.

Von verdünntem kaustischen Kali, welches man 1 und nach in kleinen Portionen zu mit Wasser vermi tem Pflanzenleim setzt, wird er zuerst schleimig, und sich nachher zu einer halbklaren, durch Filtriren n klar werdenden Flüssigkeit auf. Hat man mehr Pflan leim genommen, als das Alkali auflösen kann, so ist Verbindung gesättigt, schmeckt nicht mehr alkalisch, dern eigen zusammenziehend, und ist fast farblos. A dampft bei höchstens +40°, setzt sie zuerst einen An vom Aufgelösten ab, und trocknet dann zu einer wei undurchsichtigen Masse ein, die sich vom Glase al und umbiegt. Von Wasser wird sie wieder aufgewe der Pflanzenleim löst sich auf, und nur die fremde stanz bleibt in Gestalt eines Schleims zurück. Am niak, selbst concentrirtes, zeigt wenig auflösende 1 kung auf den Pflanzenleim in seinem schon erwäh zusammenklebenden Zustand; wird aber die Auflö des Pflanzenleims in einer Säure in kaustisches Ammo getropft, so entsteht ein sogleich verschwindender derschlag. Eben so verhält sich Kalkwasser.

Die Verbindungen von Pflanzenleim mit anderen sen sind alle in Wasser unauflöslich, und werden bermischen von neutralem Pflanzenleim-Kali mit oder Metall-Salzen niedergeschlagen. Diese Niedersch von gefärbten Basen haben die gewöhnlichen Farben den Salzen der Base.

Von kohlensauren Alkalien wird er nicht unm bar aufgelöst; sie schlagen ihn aus seiner Auflösun Ten nieder, und um so vollständiger, je mehr vom lungsmittel zugesetzt wird, und je concentrirter die lösung ist. Wird die alkalische Flüssigkeit abgegossen, löst sich der Niederschlag in reinem Wasser zu einer las unklaren Flüssigkeit auf, wird aber daraus wieder, lingstens theilweise, bei Zusatz einer concentrirten Auflung vom kohlensauren Salz niedergeschlagen. Der Nielichtag mit überschüssigem kohlensauren Alkali hat seine brigkeit verloren.

Aus den gesättigten Auflösungen des Pflanzenleims, wohl in Säuren als in Alkali, wird er mit weißer Farbe in Menge von Quecksilberchlorid niedergeschlagen, d wird der Pflanzenleim in feuchtem Zustand mit einer Hösung dieses Salzes übergossen, so wird er undurchtig, schrumpft zusammen, wird hart und fault nicht dr. Er verbindet sich dabei chemisch mit einem Antile vom Salze, gerade so wie es mit mehreren thierien Stoffen der Fall zu sein pflegt. Eine Auflösung von anzenleim in Essigsäure wird nicht von neutralem oder sischem essigsauren Bleioxyd, und auch nicht von schweisenem Eisenoxyd gefällt, dagegen aber stark von Gallfelinfusion.

Was die schleimige Substanz ist, welche den Pflaneleim begleitet und seine Auflösungen unklar macht, ist h nicht gehörig ausgemittelt. Es scheint diese Subus zu sein, welche bewirkt, daß die Auflösung, welman durch Kochen von Beccaria's Gluten mit Alkoerhält, milchicht, und, wenn sie concentrirt war, dick schleimig wird, so dass sie nach dem Erkalten nicht har filtrirt werden kann. Sie wird in weit geringerem rade von Säuren aufgelöst, als der Pflanzenleim, dessen Mösungen durch Einmengung derselben ein milchichtes behen bekommen; sie wird aber von kanstischem Kali Melőst, wiewobl auch diese Auflösung nicht leicht klar ed. Man erhält diese Substanz am besten dadurch, daß an den Pflanzenleim in Essigsäure einweicht, und nach Wiger Durchtränkung mit kaltem Spiritus vermischt und wirt. Sie bleibt dann als ein fast durchsichtiger Schleim III. 24

eintrocknet, welcher im Feuer wie gebranntes Horn riecht, und bei der Destillation Ammoniak giebt. In Alkohol schwillt er auf und wird schleimig, beim Kochen löst es sich in geringer Menge darin auf, mit Hinterlassung von unklaren Klümpchen. Die Auflösung wird beim Erkahten, so wie auch beim Vermischen mit Wasser, milchicht.

Ich erwähnte, dass bei Bereitung von Beccaria's Gluten eine Portion Pflanzenleim und Pflanzeneiweiß von Wasser aufgenommen werde. Läßt man dieses Wassen stehen, so setzt sich die Stärke ab. Aus der filtrirten Auf lösung scheidet sich beim Abdampfen Pflanzeneiweis und wird die bis zu einem gewissen Grade concentriet Flüssigkeit von dem niedergefallenen Eiweiss absiluit zur dünnen Extractdicke abgedampft und mit Alkohol mischt, so scheidet dieser Gummi aus, und löst Pflansen, leim und Zucker auf, die man auf die Art trennt, de man die spirituose Flüssigkeit mit Wasser vermischt, den Alkohol abdestillirt, wo dann der Pflanzenleim einer Auflösung von Zucker schwimmt und weggenom men werden kann. Eine ganz ähnliche Verbindung ron Pflanzenleim mit Gummi bleibt in der Flüssigkeit, welcher der Pflanzenleim, nach der Behandlung von Bea caria's Gluten mit Alkohol, abgeschieden wird, mit Pflanzenleim und Gummi können daraus auf gleiche Wei von einander getrennt werden. Aus dieser Gummi haltenden Auflösung wird der Pflanzenleim nicht von Cyang eisenkalium gefällt, wenn sie nicht zuvor mit einer freis Säure vermischt war; aber von Quecksilberchlorid von Galläpfelinfusion wird er stark gefällt und von ko lensaurem Alkali stark getrübt.

b) Das Pflanzeneiweiss bleibt, nach Auskochung von Beccaria's Gluten mit Alkohol, zurück \*). Es hat dam

<sup>&</sup>quot;) Ich muss hier etwas über die von Taddei mit Beccaria's Gluten angestellten Versuche anführen. Unbekannt mit dem, was Einhof vor ihm gethan hatte, behandelte er Beccaria's Glaten mit kochendem Alkohol, dampste die Auslösung zur Trockse

entend an Volum abgenommen, hat alle Elasticität eren und trocknet sehr leicht zu einer weißen oder egrauen, kantigen und harten Masse ein. Mit einer zchwachen Lauge von Kalihydrat übergossen, schwillt merst auf und erweicht, und löst sich hierauf zu einer en, farblosen Flüssigkeit, mit Hinterlassung von Kleye Spuren von anbängender Stärke, anf. Die Auflösung Kalibydrat bat, wenn sie mit Pflanzeneiweifs gesättigt frei von koblensaurem Alkali war, allen Geschmack foren, und giebt beim Abdampfen zuerst etwas geron-Eiweiß, und hinterläßt dann eine weiße, am Glase tande Masse, die sich wieder, mit Hinterlassung des Abdampfen coagulirten Theiles, in Wasser auflöst. ded eine Auflösung von Kalihydrat völlig mit Pflanzenreifs gesättigt, und dieselbe mit Metall- oder Erd-Salzen mischt, so entstehen entsprechende, meist unauflösliche bindungen vom Pflanzeneiweiß mit der ausgetausch-Base, gerade so, wie es mit dem thierischen Eiweifs Fall ist. Die Verbindung mit Eisenoxyd ist nach dem beknen dunkelroth, die mit Eisenoxydul weiß, an der gelb werdend, die mit Kupferoxyd blass blaugrun, die mit Quecksilber- und Bleioxyd schneeweifs. Ich schon oben das Verhalten seiner alkalischen Auflözu Säuren erwähnt. Das Pflanzeneiweiß aus Weidas einzige, womit ich Versuche gemacht habe, hat dem thierischen Eiwerss daren Aehnlichkeit, dass es seiner alkalischen Auflösung nicht durch überschüssig esetzte Phosphorsäure oder Essigsäure gefällt wird, sondaß sich der im ersten Augenblick zeigende Niederdag durch einen größeren Ueberschuß von zugesetzter are wieder auflöst, und diese Auflösung kann durch

ab, und nahm das erhaltene gelbe Gemenge von Pflanzenleim, Gommi und der eigenen, oben erwähnten Materie für einen neuen Bestandtheil vom Pflanzenreich an, den er Glundin (von γλιε, Leim) nannte. Das im Alkohol Unaufgelöste hielt er für den Grundstoff der Hefe, und nannte es Zimon (von ζυμξ, Hefe). Diese Namen und die damit verknüpften Ansichten sind von einigen chemischen Schriftstellern angenommen worden.

freiwilliges Abdampfen concentrirt werden, ohne daß Pflanzeneiweiß coagulirt; aber durch Zusatz einer aren Mineralsäure coagulirt es sogleich. Nach dem Gnen in der Wärme und nach dem Trocknen wird Pflanzeneiweiß nicht mehr von Phosphorsäure oder Esäure aufgelöst; es schwillt in beiden auf, wird klar, discheinend und gelblich, und wird es dann mit Säure Wasser gekocht, so wird es klarer, voluminöser und farblos, aber nur unbedeutend wenig löst sich in Säure auf.

Das Pflanzeneiweiß wird nicht von kohlensat Alkali, und nach dem Gerinnen selbst nicht von ka schem Ammoniak aufgelöst. Wird eine gesättigte At sung von Pflanzeneiweiss in Kalihydrat mit kohlensan Ammoniak vermischt, so schlägt sich ein Theil vom gelösten Eiweiss nieder, löst sich aber in mehr zuge tem Wasser wieder auf. Aus seiner Auflösung in Sai wird es am besten durch kohlensaures Ammoniak, wohl nicht vollständig, in weißen, nicht zusammen kenden Flocken gefällt; kaustisches Ammoniak aber t diese Auflösungen nicht. Der Niederschlag mit koh saurem Ammoniak wird beim Auswaschen durchsie und schleimig, und eine Portion löst sich davon im V ser auf. Die durchgelaufene Flüssigkeit coagulirt 1 beim Kochen, wird aber von Chlorwasserstoffsäure, Quecksilberchlorid und von Galläpfelinfusion gefällt getrübt. Dass die Auflösung des Pflanzeneiweisses in ren von Cyaneisenkalium und von Galläpfelinfusion fällt werde, habe ich schon, als zu den allgemeinen Ei schaften des Pflanzeneiweisses gehörend, angeführt. Niederschlag mit Cyaneisenkalium ist weiß und floc der mit Galläpfelinfusion graugelb. Das Pflanzeneiw hat zum Quecksilberchlorid (Sublimat) gleiche Verwa schaft wie das thierische Eiweiss, und wird davon wohl aus völlig gesättigten Auflösungen in Kalihydrat, aus seinen neutralen Verbindungen mit den Säuren fällt; aber seine Fällung wird von überschüssiger S aus den Auflösungen in Essigsäure und Phosphorsä

m einzigen, welche Säure im Ueberschuss enthalten könn, verhindert. Wird Pflanzeneiweiss, welches noch zht getrocknet, oder welches durch Benetzung mit Essignere und Abspühlen aufgequollen ist, mit einer Auflöng von Quecksilberchlorid übergossen, so verbindet es h damit, wird undurchsichtig und erhärtet, gerade wie erisches Eiweiss.

Der Pflanzenleim und das Pflanzeneiweiss in Vermiung, und vielleicht auch einzeln für sich, haben unter twirkung von Wärme und Wasser eine höchst merkirdige Wirkung auf die Stärke, welche von Kirchsf entdeckt und von de Saussure weiter untersucht rden ist. Man vermischt 2 Th. Kartoffelstärke mit Th. Wasser, und rührt sie nach und nach in 20 Th. chenden Wassers ein, wodurch sich ein Kleister bildet; t demselben vermischt man 1 Th. fein gestossenen, rockneten Gluten von Beccaria, und setzt das Genge 8 Stunden lang einer Temperatur von +50° bis aus. Schon nach 2 Stunden hat seine Consistenz abnommen, was nachher schnell fortfährt, so dals die assigkeit dünnflüssig, klar und süss wird. Dabei ist ein eil der Stärke in Gummi und ein anderer Theil in cker verwandelt worden, obne dass etwas aus der Luft genommen wird; nur ein kleiner Theil Kohlensäuregeht hierbei weg. Wird daher das Gemenge einge-cknet, so wiegt es noch, wie zuvor, 3 Theile. Nach Saussure zieht kalter und verdünnter Alkohol aus m eingetrockneten Gemische 1 vom Gewicht der Stärke cker aus, und Wasser nachher I Gummi. Der Rücknd besteht aus noch unveränderter Stärke mit Gluten, lcher dabei sauer wird, und das Vermögen, auf neue rke einzuwirken, gänzlich oder größtentheils verloren Dieses Verhalten erklärt die Zuckerbildung, wenn n mit Wasser durchweichtes Getreide keimen lässt, und nachber in der Hitze zu Malz trocknet. Kirchhoff bt an, dass die zuckerbildende Eigenschaft des Pflanleims und Pflanzeneiweisses sich auf eine größere Menge rke, als in den Saamenkörnern enthalten ist, erstrecke,

so daß, wenn ein Theil Malzschrot (gröblich zermalens Malz) und 2 Th. Stärke sehr genau mit 4 Th. Wassel durchmengt, hierauf 14 Th. kochenden Wassers zugesen werden, und das Gemenge vor zu schnellem Erkalten bewahrt wird, diese Flüssigkeit schon nach Verlauf eine Stunde ganz süß geworden ist. Wir haben bei der Stätt gesehen, dass dieselbe mit der Zeit von selbst in Zuch übergeht, aber offenbar wird diess hier durch die G genwart des Pflanzenleims und Pflanzeneiweißes beschleit nigt, und dieser Versuch erklärt den Vorgung beim Bie brauen, wobei man mit kochendem Wasser Mahschel übergiesst, welches jene Stoffe mit einander vermisch enthält, wohl damit umrührt, nach dem Erkalten da Flüssigkeit sie abzapft, erwärmt und wieder aufgiele Da bildet sich nun, nach hinreichend oft wiederholten Aufgiessen, die Flüssigkeit, welche Würze genannt wit und welche nun nicht allein den beim Keimen gebild ten Zucker enthält, sondern auch noch eine neue größen Portion davon, die durch fortgesetzte Mitwirkung de warmen Wassers entstanden ist. Von der besseren oder schlechteren Leitung der Operation hängt die Bildung einer süßeren oder weniger süßen Würze ab, d. h. e wird dadurch hinreichend oder unzureichend die Zucke bildung aus der im Schrote noch vorhandenen unverie derten Stärke befördert.

Wird Mehl, welches ein inniges Gemenge von Pflatzenleim, Pflanzeneiweiß und Stärke in ganz unverändetem Zustand ist, in kleinen Antheilen in Wasser, welche im Kochen ist, eingerührt und gut damit vermischt, al lösen sich Pflanzenleim und Pflanzeneiweiß mit der Stärk zu einer flüssigen, dicken, durchscheinenden Masse auf welche, wenn sie sehr steif und concentrirt ist, unter dem Namen Mehlbrei, oder, wenn sie sehr dünn und werd dünnt ist, unter dem Namen Mehlsuppe bekannt ist, und häufig ein Gericht der arbeitenden Klasse ausmacht. Ein so beschaffene Auflösung erhält man nicht von Gluten al lein. Sie kann, nach de Saussure's Versuchen, zerset und der Gluten mit dem Pflanzeneiweiß ausgefällt we

wenn sie mit etwas Schwefelsäure vermischt und erwird, so daß eine völlig dünne Flüssigkeit entsteht.

2) Pflanzenleim und Pflanzeneiweiß aus legen lösen sich, nach Einhof's Versuchen, in dem wer auf, womit man einen in Leinen eingebunde-Roggenmehlteig so lange knetet, bis im Tuche sunur eine weiche, elastische Masse zurückbleibt, die i auf keine Weise wie jene verhält. Aus dem Wasser nt sich die Stärke ab, und die darüber stehende Flüs-Keit ist klar weingelb. Wird dieselbe, nach dem Filten, bis fast zum Kochen erhitzt, so coagulirt sie und ab a) Pflanzeneiweifs in großen, weißen Flok-🖍 die eine bemerkenswerthe Aehnlichkeit mit dem friin Käse aus Milch haben, die aber nach dem Trockfast schwarz werden. Wird die geronnene Flüssigtt filtrirt und zur dünnen Extractdicke abgedampft, so Milt man daraus 6) den Pflanzenleim, mit Hülfe Alkohol, womit man so lange digerirt, als er noch Möst. Die Flüssigkeit wird mit etwas Wasser vermischt id abdestillirt, wobei zuletzt eine schwache Auflösung Mar Zucker zurückbleibt, in welcher der Pflanzenleim in enalt großer, brauner Flocken schwimmt. Das Fiüswird abfiltrirt und der Pflanzenleim einige Mal mit Misem Wasser gewaschen, wobei er zu einer klebrigen, den und elastischen Masse zusammenhaftet, ähnlich dem Genzenleim aus Waizen, aber weniger elastisch. In kal-🕽 Wasser gelegt, zerfällt er, wird aber das Wasser zum behen erhitzt, so geht er wieder in einen Klumpen zuamen, wird zäher und weniger gefärbt, während des Wesser gelb wird. Seine kochendheiß gesättigte Auflöin Alkohol wird beim Erkalten unklar. Von Waswird die Auflösung milchicht, welches wenigstens ei-Theil vom aufgelösten niederschlägt. Aether färbt sich van diesem Pflanzenleim gelb, indem er eine Portion von minem färbenden Stoff auszieht, den Pflanzenleim aber mulgelöst lässt. In seinem Verhalten zu Säuren und Akthen gleicht er, so weit Versuche darüber angestellt ad, dem Phanzenleim aus Waizen.

Die Auflöslichkeit des Pflanzenleims aus Roggen ruht auf der Verbindung mit einer Substanz, welche Alkohol, beim Ausziehen des Pflanzenleims aus dem F stande vom eingekochten Wasser, unaufgelöst läst, die sich vollkommen wie Gummi verhält. Diese gei schaftliche Auflösung von Pflanzenleim und Gummi welcher das Pflanzeneiweiss durch Erhitzen abgesch wurde, ist nicht sauer, bekommt aber nach einige die Eigenschaft, auf freie Säure zu reagiren. Von mischten Säuren trübt sie sich anfangs, klärt sich nachher wieder durch Zusatz von mehr Säure. H macht jedoch die Schwefelsäure eine Ausnahme, nach 12 Stunden hat sie einen Theil des aufgelösten zenleims in Flocken abgeschieden. Die Auflösung nicht von den Hydraten der Alkalien, von Baryt Kalk-Wasser, und nicht von schwefelsaurem Eisen ¿ dagegen aber stark von kohlensaurem Kali, und Niederschlag ist nachher in reinem Wasser auflöslich. von Galläpfelinfusion wird sie gefällt, und dadur Pflanzenleim vollkommen abgeschieden.

3) Pflanzenleim und Pflanzeneiweiße Gerste. Nach Einhof's Versuchen ist der Pflanz in reifer Gerste so innig mit der Stärke vereinigt letztere, selbst durch Maceration in einer verdünnte lösung von Kalibydrat, nicht völlig davon befrei den kann.

Einen Theil des Pflanzenleims mit Pflanzeneiwe hält man auf gleiche Weise, wie aus Roggenmehl, Behandlung mit Wasser, in aufgelöster Gestalt. Das zeneiweiß wird beim Kochen und Abdampfen abg den, und der Pflanzenleim bleibt, mit Gummi v den, in Auflösung, woraus er, wie bei dem aus F mittelst Alkohol abgeschieden wird, indem dies Zucker und Pflanzenleim auflöst und das Gummi aläßt. Der so erhaltene Pflanzenleim gleicht dem au gen, ist aber weniger klebrig, und wird auch in gerer Menge erhalten.

Aus unreifer Gerste dagegen kann der Pflanz

eichter abgeschieden werden, wenn man die Gerste in Wasser zerrührt, und die Flüssigkeit dann klar werden at, wobei sich Kleye und Stärke zu Boden setzen, und ine unklare, auch in der Rube nichts mehr absetzende hissigkeit darüber bleibt. Dieselbe wird vorsichtig von Stärke abgegossen und darnach durch Papier filtrirt, of welchem sie eine graugrüne Materie zurückläßt, wel-Pflanzenleim ist, der sich mit Leichtigkeit in Alkohol wlöst, und daraus sowohl von Wasser als von Gallfelinfusion gefällt wird. Er verhält sich im Uebrigen 🛦 Alkalien und Säuren, welche denselben auflösen, wie Sanzenleim. Aus der filtrirten Flüssigkeit schlägt sich arch Aufkochen Pflanzeneiweiß nieder, worauf sie keine merkenswerthen Spuren weder von diesem, noch vom Manzenleim enthält. — In der gereiften Gerste hat demnch eine nähere Verbindung zwischen Pflanzenleim, Gummi ad Stärke statt gefunden, als in der unreifen, aus welber sich ersterer leichter abscheiden läßt \*).

t 4) Pflanzenleim und Pflanzeneiweifs aus Jülsenfrüchten. Einhof, welcher dieselben zuerst

Ich muss hier eines Bestandthelles vom Mais (Zea Mays) erwähnen, welcher in dieser Gerreideurt dem Pflanzenleim zu entsprechen scheint, und von Gorham den Namen Zeine erhalten hat. Man erhalt ihn durch Behandlung von Maismehl mit Wasser, auf gleiche Weise, wie man aus Waizenmehl Beccaria's Gluten macht; es bleibt hierbei auf dem Tuche eine in Wasser nauflusliche Substanz Man digerirt dieseibe mit Alkohol, vermischt die Auflosung mit etwas Wasser und destillirt den Alkohol ab. Man erhält dann, mechanisch mit dem übrigbleibenden Wasser gemengt, einen gelben, weichen und biegsamen Korper, welcher große Elasticität und Zähigkeit besitzt, und weder Geruch, noch Geschmack hat Er wird, aufser von Alkohol, auch von Aether aufgelöst; aber Wasser, Säuren und Alkalien wirken wenig darauf Er unterscheidet sich vom Pflenzenleim hauptsächlich dadurch, dass er keinen Stickstoff zu enthalten acheint, indem er bei der Destillation kein Ammoniak giebt, und in feuchttem Zustande lange, ohne zu faulen oder übel zu riechen, aufbewahrt werden kann. In fetten Oelen ist er unaufloslich, aber oufloslich in Terpenthinol. Es geht aus dem Angeführten hervor, dass das sogenannte Zein im Mais den Pflanzenleim ersetzt. Der Mais enthalt außerdem Pflanzeneiweiß, welches sich beim Erhijaen aus dem Wasser abseizt.

einer Untersuchung unterwarf, nannte diesen Pflamenleim animalisch-vegetabilische Materie der Hülsenfrücht, und war der Meinung, dass sie nicht eigentlich mit den Pflanzenleim aus den Cerealien zusammengestellt werda Man erhält ihn, z. B. aus Erbsen, auf folgende Weise: Die Erbsen werden in Wasser geweicht, bis is aufgequollen und weich geworden sind, worauf men is in einem Mörser zu einem gleichsörmigen Teich zerstölt, welchen man mit Wasser anrührt und durch ein seins Sieb seiht. Aus der durchgelaufenen, von den Hülse befreiten Flüssigkeit fällt zuerst reine Stärke nieder, und darauf eine Schicht von pflanzenleimhaltiger Stärke, wilrend die Flüssigkeit, wie eine Milch, unklar bleibt. Dies kommt von dem Pflanzenleim, welcher nicht niederfalk, und welcher, bei dem Versuch ihn abzufiltriren, die Poren des Papiers verstopft. Diese Flüssigkeit muß abgegossen, und mit wenigstens dem gleichen Volum Wasse verdünnt und in Ruhe gelassen werden; nach 24 Stunden hat sich ein mehlförmiges Pulver abgesetzt, das auf's Filtrum genommen werden kann. Die Flüssigkeit klärt sich auch beim Erwärmen bis zu +60°, dann hält der Niederschlag aber auch Phanzeneiweiß. Der auf dem Filter gesammelte Pflanzenleim ist pulverförmig, weiß, ohne Geschmack und Geruch, und röthet das Lackmuspapier, wie lange man ihn auch waschen mag. Diese saure Reaction rührt von einer Portion mit dem Pflanzenleim chemisch verbundener saurer phosphorsaurer Kalkerde her. Er läst sich zu einem klebrigen und zusammenhängenden Teig Der durch Gerinnen in der Wärme zugleich mit Pflanzeneiweiss abgeschiedene Pflanzenleim bildet große, käseähnliche Flocken. Beide bilden nach dem Trocknen eine hellbraune, durchsichtige Masse, welche dem Tischlerleim ähnlich und leicht zu pulvern ist. Der in der Ruhe abgesetzte wird leicht von Alkohol aufgelöst; die Auflösung in kochendheissem wird sowohl beim Erkalten, als bei Vermischen mit Wasser milchicht. Aber in Aether, so wie in fetten und flüchtigen Oelen, ist er unauflöslich. Concentrirte Schwefelsäure löst ihn zu einer hellbrau-

nen Flüssigkeit auf, woraus er wieder von Wasser in zusammenklebenden Flocken gefällt wird. Mäßig starke Salpetersäure färbt ihn gelb, ohne ihn aufzulösen. Chlorwasser, Chlorwasserstoffsäure und Essigsäure lösen ihn auf. Die Alkalien schlagen ihn daraus wieder nieder. -Kaustische Alkalien lösen ihn sehr leicht, ohne Hülfe von Wärme, auf, aber die Auflösung wird nicht klar, und hinterläßt immer auf dem Filtrirpapier eine schleimige Materie. Er wird leicht sowohl von gewöhnlichem, als zweifach kohlensaurem Kali aufgelöst; selbt kohlensaures Ammoniak löst ihn, wiewohl in geringerer Menge, auf. Aus allen diesen Auflösungen wird er von Säuren niedergeschlagen. Von Kalkwasser wird er leicht aufgelöst; wird er dagegen mit einer Auflösung von kohlensaurer Kalkerde in Kohlensäurewasser übergossen, so erhärtet er und verliert einen großen Theil seiner Auflöslichkeit in kohlensaurem Kali. Aus diesem Umstand erklärt Einhof die allgemeine Erfahrung, dass Hülsenfrüchte niemals in Brunnenwasser weich gekocht werden, weil dasselbe immer jenes Kalksalz aufgelöst enthält.

Mit Stärke giebt dieser Pflanzenleim beim Kochen mit Wasser eine ähnlich beschaffene kleisterartige Auflösung, wie der von den Getreidearten. Beim Erkalten der kochendheißen Auflösung scheidet sich wieder ein Theil vom Aufgelösten in gelatinirter Gestalt ab, wie man dieß bei der Erbsensuppe sieht. Ein anderer Theil bleibt in Auflösung, und kann durch Galläpfelinfusion niedergeschlagen werden.

Aus der Flüssigkeit, woraus sich der Pflanzenleim nach dem Verdünnen und in der Ruhe abgesetzt hat, wird dann durch Aufkochen derselben das Pflanzeneiweiß niedergeschlagen.

5) Pflanzeneiweis aus emulsionbildenden Saamen. Mehrere Saamen haben die Eigenschaft, nach dem Zerstossen und Zerrühren mit Wasser, eine Milch zu bilden, bekannt unter dem Namen Emulsion, welche vermittelst eines Seihtuches vom Unaufgelösten getrennt werden kann. Hiervon bietet die Mandelmilch ein

wohl bekanntes Beispiel dar. Diese Milch ist keine Asilösung, sondern, wie die Kuhmilch, eine Aufschlännung von sehr feinen Kügelchen im Wasser, von so gerisgem Durchmesser, dass sie durch Seihtnich oder Papier gehen. Gleich wie die Kügelchen in der thierischen Mild aus Käse und einem fetten Oele, der Butter, bestehen, and diese aus Pflanzeneiweiß und einem fetten vegetabilischen Oele zusammengesetzt. Aber die Pflanzenmilch unterscheidet sich in sofern von der thierischen Milch, dass sie beim Kochen gerinnt, wobei das Pflanzeneiweiß aus der Flissigkeit zwar Oel mitreisst, welches aber beim Pressen des Geronnenen ausgedrückt wird, und wovon das noch Zerückbleibende mit Aether oder Alkohol, je nach der verschiedenen Beschaffenheit des Oeles, ausgezogen werden kann; so lässt sich z. B. aus dem Coagulum von Mandelmilch das Oel nur durch Aether, und aus dem Coegulus der Milch von Ricinuskörnern durch Alkohol ausziehen. Das zurückbleibende, ausgepresste und mit einer von jenes Flüssigkeiten vom Oel befreite Pflanzeneiweiß ist weiß, und wird beim Trocknen durchsichtig und spröde wie Tischlerleim.

Aus der durch Wärme coagulirten Pslanzenmilch erhält man durch Abdampsen und Fällen mit Alkohol noch mehr Pslanzeneiweis; den Niederschlag wäscht man mit Wasser vom Gummi aus.

Die Pflanzenmilch setzt, wie die Kuhmilch, Rahm ab, welcher nichts anderes als eine Flüssigkeits-Schicht ist, die an diesen Kügelchen reicher ist, als die übrige. Lässt man sie eine Zeit lang stehen, so wird sie sauer und gerinnt dann gänzlich, wobei das leichtere Coagulum oben auf schwimmt. Sie wird von Säuren im Allgemeinen so wie von Galläpfelinfusion coagulirt.

6) Pflanzeneiweis aus der Milch des Kubbaums. Der in Amerika in den Gebirgsgegenden von Quito wachsende sogenannte Kuhbaum liefert einen Milchsaft, welcher nach Boussingault und Mariano de Rivero im Aeusseren und Geschmack der Kuhmilch gleicht, und Milchkügelchen enthält, die aus Wachs und

einer Pflanzensubstanz bestehen, welche fast mehr Aehnlichkeit mit dem Faserstoff des Blutes, als mit Eiweiss hat. Diese Substanz gerinnt nicht sogleich beim Kochen, weshalb diese Milch auch gekocht werden kann, und dabei, wie die Kuhmilch, auf der Obersläche eine Haut bildet. Wird sie abgedampft, so fangen bei einer gewissen Concentration Oeltropfen an sich abzusetzen, was so zunimmt, dass zuletzt das geronnene Psianzeneiweis als eine fädige, durchscheinende, braune, harte, nach gebratenem Fleisch riechende Masse in dem geschmolzenen Fett schwimmt. Am besten erhält man jedoch dieses Pflanzeneiweiß, wenn die etwas abgedampste Milch durch Alkohol gerinnen gemacht, filtrirt und das Unaufgelöste zuerst mit Alkohol gewaschen, und nachher, durch Behandlung mit Aether, vom Wachse befreit wird. Man erhält dasselbe dann in weißen, biegsamen Klümpchen, die weder Geschmack, noch Geruch haben, und beim Trocknen durchscheinend, gelbbraun und hart werden. In feuchtem Zustand wird es von Chlorwasserstoffsäure, aber nicht von Alkohol aufgelöst.

In dem milchähnlichen Saste von Carica Papaya sand Vauquelin eine ganz ähnliche Substanz.

7) Pflanzeneiweiss aus frischen Stengeln und Blättern. Wird eine frische und grüne Pflanze zerquetscht und ausgepresst, so fließt eine unklare, grünliche, stark nach Gras riechende Flüssigkeit aus, die nicht leicht von selbst klar wird und unverändert durch's Filtrum geht. Dieselbe enthält wirkliche Milchkügelchen, aber mit grünem Fett, wovon die Milch die Farbe hat, statt daß sie sonst weiß ist. Diese Milchkügelchen können entweder durch Erwärmung bis +60° bis 70°, oder durch Zusatz von Alkohol, einer Säure, einem Alkali, einem Salze u. s. w. abgeschieden werden \*). Nach der Gerinnung in der

<sup>\*)</sup> Einhof fand, dass der ausgepresste Saft von grünem Erbsenstroh zuerst ein grünliches Satzmehl absetzte, welches Stärke war, und dass nachher aus der abgegossenen unklaren Flüssigkeit durch Gerinnen die hier in Rede stehende Substanz erhalten wurde.

Wärme kann die Flüssigkeit filtrirt werden, wobei stelle das grüne Coagulum auf dem Papiere zurückläßt. It besitzt nun den ganzen Grasgeruch, wovon die Flüssig werden keit kaum noch Spuren zeigt. Es mischt sich nun wiedert leicht mit Wasser, kann aber immer wieder durch Filmer ren abgeschieden werden. Es besteht aus Pflanzeneiweißt verbunden mit einem grünen wachsartigen Fett, welche is sich mit Alkohol, oder besser mit Aether ausziehen läßt. Etwas bleibt immer zurück und ertheilt dem erhalten Pflanzeneiweiß eine schwach grünliche Farbe. Nach dem Trockner ist letzteres schwarz; es hat im Uebrigen alle schon oben erwähnten Eigenschaften des Pflanzeneiweißes, enthält aber losgeriebene Theile vom Holze der Pflanze, welche bei Behandlung des Eiweißes mit kaustischem Kaltennaufgelöst bleiben.

Macht man die ausgepresste grüne Milch mit Säurer gerinnen, so wird ihre grüne Farbe zerstört und wird grau.

Die ausgepresste grüne Pflanze, mit Wasser und Spiritus extrahirt, enthält geronnenes Pflanzeneiweiss, welcher man durch Behandlung mit einer verdünnten Kaliaussbung, aus welcher das Eiweiss durch Säuren gefällt werden kann, erhält.

Der Saft von farblosen, zerriebenen und ausgepreisten Wurzeln, z. B. Kartoffeln, Runkelrüben, Rüben, geben Rüben u. s. w., setzt beim Erhizen ein ziemlich starkes Coagulum eines käseähnlichen Pflanzeneiweisses ab, is seinem Verhalten ähnlich dem aus Waizen und emulsionbildenden Saamen.

Pflanzenleim und Pflanzeneiweiß haben keine andere Anwendung, als daß sie in Verbindung mit anderen Pflanzenstoffen zur Nahrung dienen. Sie bewirken, daß das Brod und im Allgemeinen alle aus dem Getreide bereiteten Speisen für Menschen und Thiere vollkommen nährend sind, weil sie jenes stickstoffhaltige Material enthalten, während dagegen z. B. Kartoffeln, welche sehr wenig Pflanzeneiweiß und keinen Pflanzenleim enthalten, nicht hinreichend nährend sind, außer in Verbindung mit

er gewissen Portion animalischer Nahrung. Das Pflaneiweiß in den grünen Pflanzen macht dieselben natürerweise für pflanzenfressende Thiere mehr nährend; obdiese aus dem Pflanzeneiweiß alles Material für die
kstoffhaltigen Bestandtheile ihres Körpers hernehmen, ist
ht ausgemacht. Die Versuche, pflanzenfressende, junge
d im Wachsthum begriffene Thiere nur mit Stärke und
ker oder mit stickstofffreien Stoffen zu nähren, würgewiß Resultate von sehr großem Interesse geben.

## Pollenin.

Der Saamenstaub der Pflanzenblüthen enthält eine centhumliche vegetabilisch-animalische Substanz, welche eder Pflanzeneiweiß noch Pflanzenleim ist, welche aber ter ihren Bestandtheilen Stickstoff hat, und also bei der stillation Ammoniak giebt. Der Hauptcharakter dieser abstanz ist ihre Unauflöslichkeit in den meisten Auflöengsmitteln, wie Wasser, Alkohol, kaustischem und kohmaurem Alkali, so wie ihre Eigenschaft, mit großer schaftigkeit zu brennen. Es ist nämlich diese Substanz, olche die explosionsähnliche Flamme bewirkt, wenn des benannte Lycopodium (der Saamen von Lycopodium Levatum) einen brennenden Körper berührt. Fourtoy und Vanquelin lenkten zuerst die Aufmerksameit auf diesen Stoff bei einer Analyse des Saamenstaube Datteln. Bucholz gab, bei einer Untersuchung des wähnten Saamen von Lycopodium, mehrere seiner Eienschaften an, und John bestimmte ihn als einen eige-Pflanzenstoff, und nannte ihn Pollenin, von Pol-(Saamenstaub).

Man erhält es am besten aus dem im Handel vorlommenden Lycopodium, indem man es mit Wasser, ikohol, und zuletzt mit einer Auflösung von Kalihydrat turahirt; hierbei wird nach einander Zucker, Extract und ittes Oel ausgezogen, und es bleiben zuletzt 89,5 Proc. Pollenin, mit Beibehaltung der gelben Farbe des Saamentunbes, seiner Pulverform und Brennbarkeit, übrig. Läst man es in seuchtem Zustand auf einer Stelle, wo es nicht trocknen kann, so sault es mit übelriechender Ammoniak-Entwickelung, und nimmt zuletzt den Geruch von saulem Käse an. Salpetersäure zersetzt dasselbe, wie den Pslanzenleim, in Aepselsäure, Oxalsäure, bittere Materie und Talg. Nach Fourcroy ist das Pollenin von Datteln in geringer Menge in Chlorwasserstoffsäure mit grüngelber Farbe auslöslich, und daraus durch Alkali als gelbes Pulver fällbar. Beim Kochen mit concentritem kaustischen Kali wird es zerstört und entwickelt Ammoniak.

In Aether und in Terpenthinöl ist es unauflöslich.

### Fette Oele.

Die fetten Oele kommen im Pflanzenreich vorzüglich in den Saamen vor, und sind dann in den Saamenlappen enthalten, fehlen aber in der Substanz der Plumula und Radicula. In den Oliven ist das Oel in dem den Kern umgebenden Fleisch enthalten. Eine einzige Wurzel, nämlich von Cyperus esculentus, enthält fettes Oel; aber die wachsähnlichen Oele finden sich auch in mehreren anderen Theilen von Pflanzen, z. B. im Safte, in dem sie mit Pflanzeneiweiß grünes Satzmehl bilden, im Saamenstaub, und oft bilden sie einen Ueberzug auf Blättern und Früchten.

Die fetten Oele werden gewöhnlich durch Auspresen der zerquetschten Saamen erhalten, indem man diese in einen Sack von starkem Leinen bringt und zwischen Metallplatten mittelst eines Schraubenapparats presst. Ein großer Theil der Saamen giebt bei gewöhnlicher Temperatur Oel, und dieses ist das reinste und beste. Um aber die ganze Menge davon zu bekommen, muß das Auspressen bei einer höheren Temperatur geschehen. Zu diesem Endzweck wird die Saamenmasse, so stark sie es vertragen kann, vorsichtig erhitzt und zwischen den vorher erwärmten Platten ausgepresst. Durch dieses Versahren erlangt das Oel eine größere Flüssigkeit, es gerinnt

dadurch das Eiweiss in emulsionbildenden Saamen, welches sich dadurch besser vom Oele trennt, und es trocknet dadurch in schleimigen Saamen der Schleim aus; es hat aber dagegen das Unvortheilhafte, nicht selten die Beschaffenheit des Oels zu verändern, theils dadurch, dass die Saamen gelinde angebrannt werden, theils dadurch, dass das heisse Oel aus dem Saamen Stoffe aufnimmt, welche nicht in das kalt ausgepresste übergehen, und wodurch das Oel viel eher ranzig wird und verdirbt, Das Gerinnen des Pflanzeneiweisses und das größere Flüssigwerden des Oeles wird schon bei +100° erreicht; man schreibt deshalb vor, die zerstoßene Saamenmasse im Dampsbade und die Platten in kochendem Wasser zu erhitzen, und dann, wenn die Masse durch und durch +100° erlangt hat, sie schnell unter die Presse zu bringen und das Oel auszudrücken. - Bisweilen scheidet man fettes Oel auch durch Kochen in Wasser aus, wobei sich das Oel auf dem Wasser ansammelt.

Die Menge von Oel ist bei den verschiedenen Saamen, und vielleicht auch bei derselben Art, je nach der Witterung und dem Klima, sehr ungleich. Die Wallnußkerne enthalten ihr halbes Gewicht Oel, die Saamen von Brassica oleracea und campestris ; und die Varietät von Brassica campestris, welche Reps heißt, ; Mohnsaamen ; Hanfsaamen ; und Leinsaamen ;

Die fetten Oele haben im ersten Augenblick keinen Geschmack, sondern sind nur, wie auf den Fingern, durch ihre Schlüpfrigkeit auf der Zunge bemerkbar. Die meisten haben den Geruch der Pflanze, wenigstens so lange sie frisch sind. Sie zeigen weder alkalische noch saure Reaction. Ihr specifisches Gewicht ist geringer, als das des Wassers, auf dem sie folglich schwimmen; es wechselt ab zwischen 0,918 und 0,936. Auf Papier getropft, durchdringen sie dasselbe, machen es durchscheinend oder machen darauf, wie man es nennt, Fettslecke. Auch ihre Consistenz ist sehr verschieden, wie man aus der des Wachses sieht, welches erst bei +68° schmilzt, und der des Leinöls, welches sich noch bei -20° flüssig erhält.

Bestandtheile der fetten Oele sind in ungleichen Oelen It von gleicher Beschaffenheit, und der Unterschied schen den Oelen besteht keineswegs in einer ungleich portionirten Vermischung von Stearin und Elain, auch ben diese in ihrem getrennten Zustande nicht dieselben unelz- oder Erstarrungs-Punkte, sondern das, was in em, bei gewöhnlicher Luft-Temperatur festen, fetten Elain ist, könnte Stearin bei einem mehr leichtschmelzten Oele sein.

Die Oele konnen in veschlossenen Gefälsen sehr lange, ne Veränderungen zu erleiden, aufbewahrt werden; aber im Zutritt der Luft verändern sie sich nach und nach. wisse Oele werden dicker und trocknen zuletzt zu einer archsichtigen, gelblichen und weichen Substanz ein, die wöhnlich anfangs eine Haut auf der Oberfläche des Oels Idet, und dadurch um so länger das darunter befindlie Oel schützt. Diese nennt men trocknende Oele, und n benutzt diese Eigenschaft zur Bereitung von Firnisund zum Oelmalen. Andere dagegen trocknen nicht, rden aber dick, weniger brennbar und nehmen einen Mrigen Geruch en, was man Ranzigwerden nennt, und obei sie die Eigenschaft bekommen, sauer zu reagiren d beim Schmecken ein krattendes Gefühl im Halse zu regen. Die Ursache hiervon ist eine im Oele gebildete er entwickelte Säure, welche großentheils weggenomen werden kann, wenn das Oel mit etwas Talkerdehyund Wasser 1 Stunde, oder so lange gekocht wird, es die Rigenschaft, das Lackmuspapier au röthen, verlohat. Diese beim Ranzigwerden entwickelte Säure ist den vegetabilischen Oelen wenig oder nicht untersucht, merde deshalb hier weiter nichts darüber sagen, und in thierischen Fett darauf zurückkommen. Man schreibt ' 🌘 gewöhnlich fremden, im Oele aufgelösten Materien zu.

Bei den Veränderungen, welche die Oele so erleinehmen sie nach und nach das mehrfache ihres VoSauerstoff ans der Luft auf. De Saussure führt
daß eine Schicht von Nussöl, welche er 8 Monate
höber Quecksilber in Sauerstoffgas ließ, davon ihr

Die fetten Oele sind nicht flüchtig. Werden sie er-💘, so können sie eine ziemlich bohe Temperatur veren, ehe sie sich zu zersetzen anfangen, was mit Kogeschieht, wobei es aber nicht das Oel ist, welches Gas aufsteigt, sondern flüchtige Producte von seiner metzung. Diese beginnt zwischen + 300° und 320°, erfordert nachher eine immer höbere Temperatur. Producte davon sind anfangs Wasserdämpfe, hierant flüchtiges, sich leicht entzündendes Oel, wodurch ein bendes Oel leicht in Brand geräth, und dabei komauch Kohlenwasserstoffgas und Kohlensäuregas. Wenn ere Oellampen vermittelst eines Dochtes brennen, so et der Docht Oel ein, welches in demselben kocht; a debei sich bildende flüchtige, brenzliche Oel brennt a bildet die Flamme, an der auch die brennbaren Gase weil haben. Das Oel schäumt sehr beim Kochen, wird k und kocht gern über, wenn es nicht in einem, im rhältniss zur Oelmenge, sehr großen Gefäls behandelt d. Die Producte seiner Zerstörung sind indessen nach ungleichen Temperatur, wobei sie geschieht, sehr verlieden. Vermischt man Oel mit Sand oder lässt man chgeglühte, kleine Ziegelsteinstücke Oel einsaugen und sie nun in einen Destillationsapparat, so entsteht kein numen, und man kann die Temperatur, so schnell will, ungehindert exhöhen; es entsteht dann eine nge brenzliches Oel (Ziegelsteinöl), wovon ich bei der ratörung der Pflanzenstoffe durch trockne Destillation h weiter sprechen werde. Wird Oal in ein glühendes, gelsteinstücke enthaltendes Gefäß getropft, so wird der late Theil in ölbildendes Gas und andere gasförmige bindungen von Kohlenstoff und Wasserstoff verwanwie ich bei derselben Gelegenheit beschreiben werde.

Die Erscheinungen bei der Destillation fetter Oele neuerlich von Dupuy, so wie von Bussy und Lenu näher studirt worden. Der erstere setzte Baumöl einem Destillationsapparat einer Temperatur aus, welur der, wobei das Oel in's Kochen kommt, nahe war,
unterhielt diese Temperatur so lange, als noch etwas erdestillirte. Es zeigte sich ein weißer Dampf, welcher

desilarhes Vedom antgenermmen istie: 2: Minary Vail trapation either where the server Innashalts 10 Tagen iter 60 faction nahm whater ab und horte nach 3 Min (Jel 147 Volume Sauerstoffgas absortion here Algorition land zu Anfang August olno hishara Tamperatur der Luft Thei Wasser Mulilder wurde, sich aber 21 AHIII PHAS PILLWICKELLEN, das ()el auf verilinieri wurde, sich in eine gelat dalle und auf l'apier keine Feufle Wallmulan gehün zu den trockner Indien ein entsprechendes Beispiel Iminini. Melche entsicht, wenn dies elenialis zu den træknender uml die Masse in Haufen zusamm nto xich wi emissionites, und auf die Palviden errorier has. Es ist w made. This remain shouter white Almahaman - Kilapepasut mithere the nind in Wasser man sie damii schilltell. sir 4 where marchine actionisms that i eleiki deranser. Di

Menge aufgelöst, woraus der Ueberschuss sich beim Erkalten absetzt und zwar bisweilen krystallisirt. Die Auflösung riecht nach Phosphor und leuchtet im Dunkeln. Ein oder einige Tropfen slüchtigen Oels zugesetzt, machen diese beiden Eigenschaften verschwinden. Auch Selen löst sich im Oel auf, und giebt eine Auflösung, die im Durchsehen klar, aber bei auffallendem Lichte unklar und röthlich ist. Chlor und Jod werden von den Oelen aufgelöst, was aber mit einer Zersetzung verbunden zu sein scheint; es bilden sich Chlorwasserstoff- und Jodwasserstoffsäure, die nachher als Säuren auf das Oel wirken, wodurch es größere Consistenz bekommt und zuletzt hart wie Wachs wird.

Die Säuren, wenigstens die stärkeren, zerstören die Zusammensetzung der Oele und erzeugen damit mehrere andere Körper, in welche die Oele vornehmlich sowohl bei der Destillation, als bei der Behandlung mit Alkali verwandelt werden, nämlich die drei verschiedenen Säuren: Talgsäure, Margarinsäure und Oelsäure. Vermischt man Schwefelsäure mit einem fetten Oel, mit der Vorsicht, dass sich die Masse nicht erwärmt, so löst sich das Oel in der Schweselsäure zu einer braunen, dicksließenden Flüssigkeit auf, welche von Wasser zersetzt wird, indem es daraus das aufgelöste Oel in verändertem Zustand niederschlägt. Die saure Flüssigkeit enthält außer Schwefelsäure eine Verbindung von Unterschwefelsäure mit einer organischen Materie, welche Chevreul Acide sulfoadipique nennt, und die durch die reducirende Wirkung des Fettes auf die Schwefelsäure gebildet ist. Das gefällte Fett bildet mit darauf gegossenem frischen Wasser eine Emulsion, die durch Zusatz von einer Basis wieder zersetzt wird, und aus den drei eben erwähnten fetten Säuren und einer Portion Acide sulfoadipique besteht, Chevreul glaubt dabei unter den Producten von der Einwirkung der Säuren auch Scheele's süßes Prinzip, oder, wie wir es nennen, Oelzucker, den ich bei den Producten des Seifenbildungs-Prozesses beschreiben werde, gefunden zu haben. - Wird die Verbindung von SchweMasse verkohlt, und zuletzt bleibt Kohle, geist künstlichem Gerbstoff, zurück. Salpetersäure t die Oele ungefähr auf gleiche Weise wie die füure, wird aber die concentrirte Säure mit dem nischt, so erhitzt sich das Gemische und bricht in Flammen aus. Wird Oel mit verdünnter üure gekocht, so entsteht zuletzt auch Aepfelsäure, e und die gewöhnlichen Producte von der Einder Säure auf Phanzenstoffe. Mehrere Phanzenüsen sich in den Oelen auf, ohne sie aber sichterändern. Arsenichte Säure wird von fetten Oelen die davon schwerer, dickflüssiger und von Farbe erden.

den Salzbasen gehen die Oele Verbindungen bei sie, auf gleiche Weise wie von den Säuren, werden, und Talgsäure, Margarinsäure, Oelsäure tucker hervorbringen. - Das Product ihrer Vermit Kali und Natron wird Seife genannt. Ich nach Abhandlung der fetten Oele, den Seifens-Prozefs und die dabei entspringenden neuen pesonders beschreiben, und will hier mit der Beng des Verhaltens der Oele zu anderen Reagentfahren. Kaustisches Ammoniak verwandelt die r schwierig und langsam in Seife, es vereinigt r mit denselben zu einer milchichten Flüssigkeit, animent genannt und in der Heilkunde angewen-. Aus dieser Verbindung wird das Oel von Waswändert abgeschieden. Nach längerer Zeit wird en wie von den fixen Alkalien verändert.

Oele verbinden sich mit mehreren Salzen. Wirden Oel mit kohlensaurem Kali oder Natron gekocht schüttelt, so entsteht eine milchähnliche Flüssigkeit, sich nicht klärt, und aus welcher Säuren das Oeltbscheiden, indem sie sich mit dem Alkali verbinden Kohlensäure austreiben. Die butterartigen Oele ichs erzeugen diese Verbindung erst in der Tempetwobei sie flüssig sind. Kochsalz wird in geringer

Menge von fetten Oelen aufgelöst. Auch basische Kiexydsalze, z. B. Grünspahn, und selbst Kupferoxyd den von den Oelen mit grüner Farbe aufgelöst, aber daß davon das Oel in Seife verwandelt wird. Siebinden sich mit Chlorphosphor, Chlorschw Chlorarsenik, Schwefelkohlenstoff u. s. w. lösen ferner mehrere vegetabilische Salzbasen auf Morphin, Cinchonin, Chinin, Strychnin und phinin.

Zu Gasen verhalten sie sich wie die Flüssig im Allgemeinen. Die Gase werden in ihre Poren nommen, und wieder von Wärme und anderen oder unter der Luftpumpe ausgetrieben; aber wege Consistenz nehmen sie dieselben nur schwierig au bassen sie nur schwierig wieder fahren. Nach de sure nimmt Baumöl bei +18° Temperatur 1½ M Volum sowohl von Stickstoffoxydulgas, als von K säuregas auf. Von Stickstoffoxydgas absorbiren si werden davon dicker und nehmen an specifische wicht zu. Von ölbildendem Gase nimmt Baum 1,22 fache seines Volums auf. Arsenik wasserstoffgamen sie in geringer Menge auf, verdicken sich dund werden dunkler.

Die Oele durchdringen leicht die Körper, wo in Berührung kommen, und benetzen sie stark; sie chen sie aber nicht, wie Wasser. Wenn man n Leder und dergleichen einschmiert, um es mitte Oels weich und geschmeidig zu erhalten, so muß n wenn es hart geworden ist, zuvor in Wasser aufw und beim Trocknen dann mit dem Oele einschn das Oel nimmt dann die vorher vom Wasser geö Poren ein. Das Oel hat ein großes Bestreben, Thon einzuziehen, ohne daß dieß auf einer chen Verbindung beruht; man pflegt daher Oelflecke a pier, auf den Kleidern oder selbst im Fußboden m fenthon zu belegen, den man vorher mit Wasse Spiritus zu einem steifen Teig gemacht hat. Beim nen saugt der Thon das Oel ein, so daß alle Spur

von verschwinden; und mit bloß trocknem Thon, den man oft erneuert, nimmt man Oelflecke von solchen Dingen weg, die nicht naß gemacht werden dürsen, wie z. B. Papier. Es versteht sich, daß der Oelfleck nicht alt sein darf, weil sich sonst das Oel mit der Zeit verändert hat, und dann nicht mehr vom Thon ausgezogen wird.

Die Zusammensetzung der Oele ist viel weniger variirend, als die vieler anderer, zu einem und demselben Genus gehörender Stoffe. Ihre atomistische Zusammensetzung hat nicht bestimmt werden können, da sie sich nicht ohne Zersetzung mit anderen Körpern vereinigen lassen, und also das Gewicht ihres Atoms nicht bestimmt werden konnte. Ueberdieß ist es nicht möglich, sie jemals in absolut reinem Zustand zu bekommen. Gay-Lussac und Thénard, so wie de Saussure, sind es vorzüglich, welche bis jetzt fette Oele analysirt haben, und ich will hier folgende Zusammenstellung ihrer Resultate geben.

				•	Kohlen- stoff.	Wasser- stoff.	Saver- stoff.	Stick- stoff.	
Leinöl	•	•	•	•	76,01	11,35	12,64	-	Saussure.
Nussöl	•	ě	•	•	79,77	10,57	9,12	0,54	director.
Ricinusö	1	•	•	•	74,18	11,03	14,79	-	
Baumöl	•	•	•'	٠.	77,21	13,36	9,43	-	G. L. u. Th.
Stearin v	or	ı B	atin	nö.	82,17	11,23	6,30	0,30	Saussure.
Elain vo	m	Ba	um	öl	76,03	11,54	12,07	0,35	<del>anni</del> ,
Mandelö	il	·	•	•	77,40	11,48	10,83	0,29	-
Piney-T	al	g.	J	•	77,00	12,30	10,70	-	Babington.
Weilses	W	acl	bs .		81,61	13,86	4,53	-	Saussure.
Desgleic	he	n	•	•(	81,79	12,67	5,54	-	G.L. u. Th.

Man sindet aus dieser Uebersicht, dass die schwerschmelzbareren Fettarten den meisten Kohlenstoff und den
wenigsten Sauerstoff enthalten, und de Saussure nimmt,
auf seine Versuche gestützt, an, dass die Oele in Alkohol in dem Grade auflöslicher seien, als sie mehr Sauerstoff enthalten.

Die Anzahl der fetten Oele im Pflanzenreich ist nicht zu berechnen; aber mehrere dieser Oele werden zu technischem und medicinischem Behuf bereitet und angewendet, weshalb ich die vorzüglichsten davon insbesondere abhandeln werde. Ich werde sie in 3 Abtheilungen bringen, nämlich in trocknende, nicht trocknende und in feste.

### a) Trocknende Oele.

Leinöl wird aus dem Leinsaamen (von Linum usitatissimum) gewonnen. Das beste ist das durch kaltes Auspressen erhaltene. Es ist hellgelb; das in der Hitze ausgepresste ist braungelb und wird leicht ranzig. Es hat einen eigenen schwachen Geruch und Geschmack. Sein spec. Gewicht variirt zwischen 0,928 und 0,932. De Saussure fand es bei  $+12^{\circ}=0,9395$ , bei  $+25^{\circ}=0,93$ , bei  $+50^{\circ}=0,9125$  und bei  $+94^{\circ}=0,8815$ . Bei  $-20^{\circ}$  nimmt es eine blassere Farbe an, ohne Stearin abzusetzen oder zu erstarren. Es wird von 5 Th. kochenden und 40 Th. kalten Alkohols, so wie von 1,6 Th. Aethers aufgelöst.

Das Leinöl ist eines der am meisten angewendeten Oele, und wird vorzüglich zu Firnissen und zum Oelma-Einen solchen Firniss erhält man, wenn len benutzt. Leinöl in einem glasirten Topf 3 bis 6 Stunden lang über Feuer bei einer Temperatur gehalten wird, wobei es nur ganz gelinde kocht. Auf jedes Quart Oel mischt man 1 bis 2 Loth feingeriebene Bleiglätte und Loth Zinkvitriol zu. Je gelinder und länger anhaltend die Hitze ist, um so besser trocknend und weniger dunkel wird der Firniss. — Durch diese Operation durchläuft das Oel in einer kurzen Zeit die Veränderungen, welche während seines Eintrocknens vor sich gehen, so dass es nun, in dünnen Lagen aufgetragen, in 24 Stunden trocknet. Es wird dabei eine geringe Portion Bleioxyd im Oel aufgelöst, und kann dadurch zur größeren Neigung zu trocknen beitragen; das meiste aber wird partiell reducirt, und findet sich auf dem Boden des Kochgefässes als ein dunkelgraues Pulver, das abgeseiht werden muss. Man kann so durch längere Zeit fortgesetztes Kochen das Oel so weit

bringen, daß es beim Erkalten fast erstarrt; man macht s dann durch Auflösung in Terpenthinöl flüssig. Die gewöhnliche Buchdruckerschwärze wird aus Leinöl gemacht. Das Oel wird hierzu eine Zeit lang gekocht, so lange mämlich, bis der immer dicker und stinkender werdende Dampf zeigt, dass sich der Firnis gebildet hat. Während des Kochens wird eine Zeit lang gut ausgetrocknetes Brod n hölzernen Spiessen in das Oel gehalten, wodurch das Gelbwerden der Schwärze auf dem Papier verhindert werden soll. Nach gehörigem Einkochen wird der Kessel wom Feuer genommen, der Deckel geöffnet und das Oel durch einen in den Dampf gehaltenen brennenden Spahn angezündet. Es wird so, unter stetem langsamen Umrühren etwa 5 Minuten brennen gelassen, und die Flamme dann, wenn sie nicht von selbst verlischt, durch Auflegung des Deckels ausgelöscht. Der Kessel wird dann durch Eingraben in die Erde schnell abgekühlt. Nach dem Erkalten wird dem Oel gut durchgebrannter Kienruß zugemischt, und so lange damit gerührt, bis keine Klümpchen von Kienruss in der Farbe mehr zu sehen sind.

Leinöl, welches lange in einer halgefüllten Flasche gestanden hat, wird dick und trocknet dann weniger leicht. Es wird dann von Alkohol bedeutend leichter als das fritche Oel aufgelöst, und diese Auflösung wird mit Vortheil und den hellen Lackfirnissen gemischt, um die Sprödigkeit

des Harzüberzugs zu vermindern.

Zu Bleiweiß und hellen Farben wird das Leinöl obne vorhergegangenes Kochen angewendet. Es trocknet dann um so langsamer, verdirbt aber nicht die Klarheit der Farbe.

Wallnussöl wird aus den Kernen der Wallnüsse (Juglans regia) gewonnen. Frisch ist es grünlich, wird aber mit der Zeit blassgelb. Sein spec. Gewicht ist, nach de Saussure, bei +12°=0,9283, bei +25°=0,9194, bei +94°=0,871. Es ist ohne Geruch, und hat einen angenehmen Geschmack. Es trocknet besser als Leinöl, und wird deshalb in der seineren Oelmalerei statt jenes gebraucht.

Hanföl wird aus dem Hanfsaamen (Cannabis setiva) gewonnen. Frisch ist es grüngelb, wird aber mit der Zeit gelb. Es hat einen unangenehmen Geruch, aber einen milden Geschmak. In kochendem Alkohol löst er sich in allen Verhältnissen auf, aber von kaltem bedandes auf in allen Verhältnissen auf, aber von kaltem bedandes auf den Lampen gebraucht, wobei es jedoch die Ungelegenheit hat, sich da, wo es außen auf die Lampe kommt, als ein sich da, wo es außen auf die Lampe kommt, als ein sich der, schwer wegzubringender Firniss zu befestigen. Matchet diesem durch Einschmelzen von 

Butter abzuhelsen gesucht, wodurch es weniger leicht eintrocknet. Auch wird es in Menge zur Bereitung von grüner Seise und zu Firnissen zum Anstreichen gebraucht.

Mohnöl wird aus dem Mohnsaamen (Papaver somniferum) ausgepresst. Im Aussehen und Geschmack gleicht
es dem Baumöl, und enthält nichts von den narcotischet
Eigenschaften des Opiums. Sein spec. Gewicht ist bei
+15°=0,9249. Es gesteht bei —18°, wird aber selbt
nach mehreren Stunden nicht bei —2° flüssig. Es wird
von 25 Th. kalten und 6 Th. kochendheißen Alkohols
aufgelöst, und läst sich leicht mit Aether in allen Verhältnissen vermischen. Es wird im südlichen Deutschland
und Frankreich su Speisen angewendet.

Ricinusöl wird durch Auspressen aus dem Saames von Ricinus communis erhalten. Es ist theils gelb, theils farblos, dickflüssig, und sein spec. Gewicht ist, nach de Saussure, bei +12°=0,9699, bei +25°=0,9575 und bei +94°=0,9081. Es ist ohne Geruch und von milden Geschmack; bei - 18° erstarrt es zu einer durchsichtigen geiben Masse. Der Luft ausgesetzt, wird es ranzig, ziher, dicker und trocknet endlich ein. Bei +265° fängt es m sich zu zersetzen. Mit Alkohol und Aether läßt es sich in allen Proportionen vermischen, wobei sich fremde, den Oel beigemischte Sobstanzen ausscheiden. Diese Auflörlichkeit in Alkohol zeigt auch eine bedeutende Verschiedonheit des Ricinusöls von den übrigen fetten Oelen. Nach Bussy und Lecanu giebt es sowohl bei der Destillation als bei der Verseifung andere Producte, als die übrigen section Oele. Nachdom bei der Destillation ungefähr !

gegangen ist, bleibt eine eigene Substanz zurück, die gewöhnlicher Temperatur fest ist. Das Destillat ist farbloses, stark riechendes, bei der Abkühlung krywendes flüchtiges Oel; dasselbe ist von zwei Sanren titet, die durch ihre große Schärfe und ihre Eigenmit Talkerde und Bleioxyd in Alkohol sehr leicht wliche Salze zu geben, ausgezeichnet sind. - Das meöl ist ein vortreffliches Abführungsmittel. Man eb diese Eigenschaft einem scharfen, in diesen Kerenthaltenen Stoffe zu, aber Guibourt hat gezeigt, dieser scharfe Stoff so flüchtig sei, daß er durch die Auspressen oder Auskochen des Oeles angewandte peratur verfliege, und Nase und Augen reize, wähdas Oel mild und mit Beibehaltung seiner medicini-Bigenschaft zurückbleibe. Französische Pharmaceuchreiben vor, dass es ausgekocht und nicht ausget. oder wenigstens nach dem Auspressen mit Wasser cht sein müsse, damit es nicht ein zu heftiges Abfüh-

nittel sei.

Crotonol. Unter diesem Namen hat man neuerlich er Heilkunde das Oel aus dem Saamen von Croton innz anzuwenden angefangen. Es wird theils durch ressen, theils durch Ausziehen mit Alkohol gewonnen. Saemen enthalten ihr halbes Gewicht davon. Dieses ist honiggelb, von der Consistenz von Baumöl, riecht falappenharz, schmeckt brennend und erregt im Halse Indung. Es wird sowohl von Alkohol als Aether auf-L. Es scheint ein Gemenge von einem fetten Oel mit n scharfen Stoff zu sein, welcher dasselbe zu einem heftigen Abführungsmittel macht, wovon weniger als Tropfen eine hinreichende Dosis ist. Werden die en mit Aether ansgezogen, so erhält man, nach mo, 60 Proc. ihres Gewichtes Oel, von welchem bol ? auflöst, welches abführendes Oel ist, und ! ekläst, welches mild ist. Der scharfe Stoff scheint Saure zu sein, welche bei der Verseifung des Oeles chieden werden kann, und von der ich bei den Pron der Seifenbildung reden werde.

### B) Nicht trocknende Oele.

Mandelöl wird sowohl von den süßen als de teren Mandeln (Amygdalus communis) gewonnen ist hellgelb, dünnflüssig, hat einen angenehmen Gesch und keinen Geruch. Sein spec. Gewicht ist bei -0,917 bis 0,92. — Beim Erkälten bis zu —10° gie 0,24 Stearin, welches bei +6° schmilzt, und 0,76 l welches in der stärksten Kälte nicht erstarrt. Es leicht ranzig; wird von 25 Th. kalten und 6 Th. koch heißen Alkohols aufgelöst, und läßt sich mit Aeth allen Verhältnissen vermischen.

Baumöl wird aus dem fleischigen Theil der C (der Frucht von Olea europaea) erhalten. Es ist grüngelb, theils blaßgelb. Sein spec. Gewicht ist, de Saussure, bei  $+12^{\circ}=0,9192$ , bei  $+25^{\circ}=0$ . bei  $+50^{\circ}=0,8932$ , bei  $+94^{\circ}=0,8625$ . Schon bei gen Graden über dem Gefrierpunkt fängt es an, Si in weißen Körnern abzusetzen, und dieß trifft bei warm ausgepreßten eher und in größerer Menge, a dem kalt ausgepreßten ein. Bei  $-6^{\circ}$  setzt es 0,28 rin, welches bei  $+20^{\circ}$  schmilzt, ab, und hinterläßt Elain.

Das Baumöl kommt im Handel in drei Sorten Das beste oder Jungfernöl ist durch ein gelindes, leressen erhalten. Darauf erhält man durch stärkeres sen in der Wärme das gewöhnliche Baumöl, und zwird eine neue Portion Oel aus dem Kuchen durch kochen desselben mit Wasser erhalten, wobei das oben aufschwimmt und abgenommen wird. Das lewird nur zu Seife benutzt. Eine noch schlechtere wird durch Gährung der vor dem Auspressen in Higelegten Cliven erhalten. Das Baumöl ist gewiß allen Oelen das am meisten angewendete, und da Olivenbaum empfindlich ist, und nur in einem so klichten von Europa vorkommt, so ist das Baumöl theurer als viele andere fette Oele. Das zu Speiser nutzte wird oft mit Mohnöl, und das zum Brennen u. 6

angewendete oft mit Rüböl verfälscht. Es ist von Wich-Rigkeit, diese Verfälschungen entdecken zu können. Pou-Let giebt folgende Methode an, die Verfälschung des Baumöls mit Col aus Saamen zu entdecken: Man löst 6 Th. Quecksilber in 7½ Th. Salpetersäure von 1,35 spec. Gewicht ohne Hülfe von Wärme auf. Von dieser Auf-Bösung werden 2 Th. mit 96 Th. Oel vermischt; das Gemische wird alle viertel oder halbe Stunde gut umgeachüttelt, und wird, von reinem Baumöl, nach 6 bis 7 Stunden consistent wie ein Brei, und nach 24 Stunden so hart, dass es Widerstand leistet, wenn man einen Glasstab hineinzustecken versucht. Andere fette Pflanzendle besitzen diese Eigenschaft nicht, sich mit salpetersauzem Quecksilberoxydul zu vereinigen, und wenn Baumöl damit verfälscht war, so gesteht es zwar zu einem Brei, In den man aber ohne Widerstand einen Glasstab einbringen kann. Enthält das Baumöl mehr als i vom fremden Oel, so scheidet sich von letzterem eine abgesonderte Schicht ab, deren Größe von der Menge des beigemengten Oeles abhängt, so dass wenn sie zu gleichen Theilen mit einander gemengt sind, das Volum des abgeschiedenen Oels eben so viel wie das des coagulirten beträgt. Der Versuch geschieht am besten bei +20°, weil sich dann Oel und Coagulum am besten scheiden. Ist das Baumöl mit thierischem Fett verfälscht, so gerinnt das Gemische schneller, gewöhnlich schon in der 5ten Stunde; das coagulirte ist dann das thierische Fett, von dem ein großer Theil des Baumöls abgegossen werden kann. Das abgeschiedene Coagulum des thierischen Pettes riecht dann beim Erhitzen wie geschmolzener Talg oder Schmalz. - Eine andere Methode, die Verfälschung, des Baumöls zu entdecken, ist von Rousseau angegeben worden, und beruht auf der Eigenschaft des Baumöls, für die Elektricität ein besserer Nichtleiter als die übrigen vegetabilischen Oele zu sein. Rousseau hat hierzu ein eigenes Instrument erfunden, welches aus einer trocknen elektrischen Säule besteht, die aus dünnen Zinkund Kupferplatten erbaut ist, zwischen welche, an die

26

III.

Stelle des feuchten Leiters, in Oel getauchte Scheiben Papier gelegt werden. Der eine Pol der Säule wird der Erde, und der andere durch einen metallischen ter mit einer leicht beweglichen, schwach magnetis Magnetnadel in Verbindung gesetzt. Steht dieser me sche Leiter mit der Säule in unmittelbarer Verbin so weicht die Nadel in einem gewissen Grade vom ridian ab. Geschieht aber diese Verbindung durch Schicht von Oel von bestimmter Tiefe, so ist dies weichung langsam und erreicht erst in einer gev Zeit ihren höchsten Grad. Je weniger leitend da ist, um so langsamer geht diess, und Rousseau h wiesen, dass das Baumöl ein 675 Mal schlechterer I als irgend ein anderes fettes Phanzenöl ist. Mohnöl, zu 3 Loth Baumöl gemischt, vermehren da tungsvermögen des letzteren um das 4 fache. Aber h ist zu bemerken, dass sich Stearin von thierischen bei dieser Probe wie Baumöl verhält.

Das Baumöl erhält sich länger und besser, ohne zu werden, als alle andere Pflanzenöle. Die Uhrn bedienen sich daher desselben, nachdem sie es zuvor Reinigung unterworfen haben, die darin besteht, da Oel in eine Flasche gegossen und mitten in dasselbe Bleischeibe gestellt wird, worauf die Flasche verkorl in ein Fenster gesetzt wird, wo sie von der Som strahlt werden kann. Nach und nach überzieht sie Oel mit einer käsigen Masse, die zum Theil zu fällt, während das Oel seine Farbe verliert und wahre wird. Sobald das Blei nichts mehr von der was Substanz bildet, wird das nun klar und farblos gedene Oel abgegossen. Diese Veränderungen verd wohl wissenschaftlich untersucht zu werden.

Rüböl, aus den Saamen von Brassica Rapa Napus, ist gelb, von eigenem Geruch, erstarrt bei – zu einer gelben Masse, und besteht, nach Braco aus 0,46 Stearin, welches bei +7°,5 schmilzt, und Elain, welches den Geruch des Rüböls behält. Das Gewicht ist bei +15°=0,9128. Dieses Oel enthält

enen Stoff aufgelöst, welcher dasselbe zum Brennen, es eigentlich gebraucht wird, weniger tauglich macht. enard entdeckte, dass dieser Stoff daraus mit Schweniedergeschlagen werden könne, und gründete tenf einen Reinigungsprozels, der nachber ganz allgein geworden ist. Man vermischt das Rüböl mit 2 Proc. Gewichts concentrirter Schweselsaure, wobei sich grüner Niederschlag bildet, und das Oel beim Ummiteln dunkelgrün oder schwarz wird; es wird dann und lange mit seinem doppelten Volum Wassers geschüttelt, welches den Ueberschuss von Säure und niedergeschlagene Substanz anfnimmt; das Gemenge d dann 1 bis 2 Wochen lang an einem +25° bis 30° men Orte gelassen; während dessen setzt sich der Nieechlag und das Wasser aus dem Oele ab, welches sich jener Wärme dünnflüssiger erhält. Es wird hierauf ein Gefäls abgegossen, in dessen Boden sich mehrere, 4 bis 5 Zoll langen baumwollenen Dochten versehene cher befinden, durch welche das Oel geseiht werden i, und so völlig klar erhalten wird.

Kolsa öl nennt man eine bessere Art von Rüböl,

Brassica campestris, var. oleifera, welches schon

sich, ohne weitere Reinigung, in Lampen gut brennt.

spec. Gewicht ist bei 15°=0,9136, und es ersterrt

-6°.25.

Senföl wird aus dem Senfsaamen (Sinapis alba und tra) gewonnen. Der zu Teig gestoßene Senfsaamen th, nach Julia Fontenelle, ; seines Gewichts Oel. Tes Oel ist mild, ohne Geruch, dicker als Baumöl, bernsteingelber Farbe, bei +15° von 0,9170 spec. Wicht, und gesteht unter 0°. Es wird von 4 Th. Aethers i von 1000 Th. Alkohols von 0,833 aufgelöst. Alkolisieht, außer der, schon pag. 225 beschriebenen Senfte, ein eigenes Fett aus, welches, nach Abdampfung Alkohols bis zu einem gewissen Grad, beim Erkalten weißen, perlmutterglänzenden, blättrigen Krystallen weißer, die bei +120° schmelzen und beim Erkalten stallisiren. Dieses Fett bildet mit kaustischem Alkalisiren.

keine Seife; von Salpetersäure wird es schwer angegriffen und, ohne Bildung von Oxalsäure, in eine gelbe, harzatige Substanz verwandelt. Diese wird durch Behand lung mit Kali zinnoberroth. — Das Senföl für sich giel leicht eine sehr feste Seife. Dieses Oel hat eigentlich kein allgemeine Anwendung, und ich habe es hier nur als die Material, woraus man die Senfsäure erhält, aufgeführt.

### y. Feste Ocle.

Cacaobutter, wird aus den Cacaobohnen (The broma Cacao) entweder durch warmes Auspressen od Auskochen gewonnen. Ersteres verdient vor letzterem mer den Vorzug. Sie ist gelblich, kann aber durch Schmazen und Schütteln in warmem Wasser fast farblos erheten werden. Sie riecht wie die Bohnen, hat einen meden und angenehmen Chocoladegeschmack, und die Cosistenz von Talg. Ihr spec. Gewicht ist 0,91; sie schmibei +50°. — Die Cacaobutter zeichnet sich durch ihr Unveränderlichkeit aus; man hat welche schon 17 Jahr lang aufbewahrt, ohne dass sie ranzig geworden war. Die ausgepresste Cacaobutter wird darum in der Heilkunder Salben angewendet, welche nicht ranzig werden dürser.

Palmöl, aus der Frucht von Cocos butyracea, oden nach anderen von Avoira Elais. Es ist butterartig, pomeranzengelb und von schwachem Veilchengeruch. Es schmittbei +29°. Es wird leicht ranzig und wird dann weiter von Aether wird es mit pomeranzengelber Farbe aufgenommen. Es wird zu Seife verbraucht, da es zu ziemlich niedrigem Preis zu bekommen ist, und consistente Seifebt.

Pineytalg, durch Auskochen der Frucht der Malabar wachsenden Vateria indica. Er ist weiß, film sich fett an, riecht angenehm, und läßt sich mittelst feiner Metalldräthe nur schwer schneiden; schmilzt bei +35 bis 36°. Sein spec. Gewicht ist bei +15°=0,926 und bei +35°=0,8965. Alkohol von 0,82 zieht daraus 0,000 wohlriechendes Elain nebst einem gelben Farbstoff aus.

Muskatbutter ist das aus den Muskatnüssen (des

rucht von Myristica officinalis) ausgepresste, talgartige el, welches gewöhnlich in Holland im Großen bereitet ard, und in platten, vierseitigen Kuchen in den Handel mmt. Sie ist ein Gemenge von einem talgartigen, farben Oel, einem butterartigen, gelben, fetten Oel, und bem riechenden Hüchtigen Oel. 16 Unzen Muskatbutter estehen, nach Schrader, aus 7 Unzen talgartigem Oel, Unzen gelbem, butterertigem und 2 Unzen flüchtigem Del. Von kaltem Alkohol und kaltem Aether wird sie relegt, indem diese die beiden letzteren auflösen und en Talg zurücklassen, welcher aber immer den Muskatruch behält. Von dem nach Abdampfung des Alkohols brig bleibenden gelben Oel kann das flüchtige durch estillation mit Wasser abgeschieden werden. Wird die Muskatbutter mit dem 4fachen Gewichte Alkohol oder bether gekocht, so löst sie sich ganzlich auf, und beim Ikkalten setzt sich das talgartige Oel dann wieder ab. Die Musketbutter wird nur in der Heilkunde, und zwar peist als außeres Mittel angewendet. Sie wird sehr häufig achgemacht, indem geschmolzenes thierisches Fett mit geolverter Muskatnuss digerirt, mit etwas Orlean gefärbt ausgepresst wird. Aber dieser Betrug ist leicht da-Worch zu entdecken, dass solche Gemenge, nicht wie die chte Muskatbutter, in dem 4fachen Gewichte kochenden Alkohols auflöslich sind. - Unter der äußeren Schaale and die Muscatnüsse mit einem eigenen Gewebe umge-In, welches Muskatblüthe (Macis) genannt wird. Die-Gewebe enthält neben einem flüchtigen Oel, welches it Wasser abdestillirt werden kann, und wovon später Lis Weitere gesagt wird, zwei fette Oele, von welchen is eine mit Alkohol ausziehbar ist, und nach dessen Abampfung zurückbleibt. Es hat eine rothe Farbe. Das padere, in Alkohol nicht auflösbare, läßt sich auspressen der mit Aether ausziehen. Es hat eine gelbe Farbe. Diese beiden Oele haben den Muskatgeruch, der durch Desillation nicht ganz weggeht. Das rothe ist in Aether and in Alkohol in allen Verhältnissen auflöslich, das gelbe dagegen nur in Aether, und selbst in kochendem Alkohol unauflöslich. Sie sind ungefähr in gleicher Menge vorhanden. Werden diese beiden Oele mit kaustischem Kali in Seife verwandelt, so scheidet sich, nach Bollaert, ein nicht verseifbares Oel aus. Es schwimmt auf der Seife und ist nach dem Erkalten farblos, krystallinisch, leick schmelzbar, ohne Geschmack und Geruch. Bei einer Temperatur von +316° destillirt es, wenig verändert, üben Von kochendem Alkohol wird es aufgelöst, aus dem a sich beim Erkalten wieder niederschlägt. Aether löst das selbe leicht auf. Salpetersäure färbt dasselbe gelb, unter Entwickelung von Stickstoffoxydgas, und hierauf läst a sich mit Alkali leicht in Seife verwandeln. Dieser Körper scheint ein Product des Verseifungsprozesses zu seis, und die Oele geben ungefähr ihr halbes Gewicht davon. In der äußeren Schaale der Muskatnüsse sind also nicht weniger als 4 verschiedene fette Oele enthalten, nämlich ein farbloses, talgartiges; ein gelbes, butterartiges, in kochendem Alkohol auflösliches; ein gelbes, butterartiges, selbst in kochendem Alkohol unauslösliches, und ein rothes, in allen Verhältnissen in Alkohol auflösliches Oel.

Lorbeeröl, durch Auspressen der frischen Lorbes ren (der Frucht von Laurus nobilis). Dieses Oel be eine grüne Farbe, die Consistenz von Butter und ist etwa körnig. Von einem beigemischten flüchtigen Oel hat & einen eigenen, nicht angenehmen Geruch. Es schmilt bei der Wärme der Hand. Alkohol nimmt daraus des flüchtige Oel und die grüne Farbe auf, und hinterläßt ein talgartiges, farbloses Oel. Das Lorbeeröl wird nur in der Medicin als äusseres Mittel gebraucht. Es wird bisweilen nachgemacht, indem thierisches Fett, gewöhnlich Butter, mit Lorbeeren geschmolzen und mit einer anderen Portion Fett vermischt wird, welches durch Schmelzen mit Sefenbaumnadeln (Fol. Sabinae) grün gefärbt und mit etwas Hüchtigem Oel von Melissa calaminths vermischt ist. Diese Verfälschung erkennt man daran, dass das nachgemachte Oel nicht körnig ist, und dass es bei Behandlung mit dem 5-6 fachen Gewichte kalten Alkohols sehr wenig an Gewicht verliert.

Gewöhnliches Wachs. Das Wachs unterscheidet ch, sowohl durch seine Zusammensetzung, als durch seine Consistenz und sein Verhalten zu den Alkalien, in etwas on den übrigen Arten von vegetabilischem Fett; es hat Der dessen ungeachtet so bestimmt die Charaktere vom ett, daß ich es völlig als eine Species von vegetabilichem fetten Oel betrachten zu müssen glaubte. Das gevöhnliche, von den Bienen eingesammelte Wachs steht of der Grenze zwischen Thier- und Pflanzen-Producten. schwitzt bei den Bienen (Apis mellifica) zwischen den Bauchringen aus, und sie bauen daraus die Zellen für die Entwickelung der Eier und für die Aufbewahrung des Honigs. Man glaubte eine Zeit lang, die Bienen zögen es as dem Saamenstaub der Pflanzen aus, aber die von Huer, und nachber noch von Anderen angestellten Versuche eigen, dass dieser Saamenstaub der Bienenlarve zur Nahung dient, und dass das Wachs aus dem Zucker, welben sie aus den Pflanzen aufnehmen, hervorgebracht wird. diesem Falle wäre es mehr als ein Product des Thierds des Pflanzen-Reichs zu betrachten. Indessen kommt Wachs so häufig im Pflanzenreich, wiewohl nicht imer in großen Quantitäten, vor, dass sich wohl vermuten lasst, das Bienenwachs sei eher ein Educt als ein Product von dem, was die Bienen aus dem Pflanzenreich afsammeln, wiewohl Huber bestimmt erklärt, daß einpeperrte, mit Honig oder Zucker gefütterte Bienen ihre Wachszellen zu bauen fortführen.

Das Bienenwachs, so wie es durch Waschen des im ienenstock gebildeten erhalten wird, hat eine gelbe Farbe and einen eigenen honigartigen Geruch. Diese Farbe und iesen Geruch hat es vom Honig angenommen, denn diemigen Zellen im Bienenstock, in welchen die Bienen och keinen Honig abgesetzt haben, geben weißes Wachs.

dieser fremden Einmengung wird es zuerst durch schmelzen in Wasser und nachheriges Bleichen in der sonne befreit. Diess geschieht so, dass man das geschmolund seiner Erstarrungstemperatur nahe Wachs über einen, in kaltem Wasser langsam sich umdrehenden Cy-

linder von Holz ausgiesst, wodurch das Wachs gebändert, d. h. in dünne, auf dem nassen Holze nicht festbaftende Blätter geformt wird, welche nun auf in Rahmen gespannten Netzen, und von darüber gelegten Netzen vor dem Winde geschützt, dem Sonnenschein ausgesetzt werden. Die Sonne und die Feuchtigkeit der Luft bleichen nun allmählich das Wachs, welches mit Wasser besprengt werden muss, wenn in der Nacht kein Thau gefallen ist. Selten wird aber das Wachs durch seine ganze Masse hindurch gebleicht, sondern es muss einige Mal umgeschmolzen und wieder gebändert werden, ehe es vollkommen weiß wird. Es wird hierauf in heißem Wasser geschmolzen und in passende Formen gegossen \*). -Das Wachs ist in diesem gereinigten Zustand weiß und an dünnen Kanten durchscheinend, es besitzt weder Geruch noch Geschmack, sein spec. Gewicht ist 0,96, bis 0,966. Es schmilzt bei +68°, wird aber bei +30° weich und biegsam, so dass es sich kneten und formen lässt. Bei 0° und darunter ist es hart und spröde. Das Bienenwachs enthält zwei Wachsarten von etwas ungleichem Verhalten. Kocht man Wachs mit Alkohol, so erhält man eine Auflösung, die beim Erkalten ein wachsartiges Fett absetzt; man fährt fort, die filtrirte, erkaltete Auflösung mit dem unaufgelösten Wachse so lange zu kochen, als dieses noch an Menge abzunehmen scheint, und lässt die Flüssigkeit nach jedem Kochen absetzen, was sie beim Erkalten absetzen kann. Der aus dem Alkohol abgesetzte Theil, nebst der geringen im kalten Alkohol aufgelöst erhaltenen Menge davon, beträgt ungefähr you Wachse oder etwas darüber. Getrocknet und geschmolzen, bildet dieser Niederschlag ein mit dem Wachse in seinem Verhalten ziemlich gleich beschaffenes Fett, dessen spec

<sup>\*)</sup> Das Wachs kann auch durch Schmelzen in Chlorwasser oder chlorichtsaurer Kalkerde gebleicht werden; es nimmt aber dabei Chlorauf, nach dem es beim Umschmelzen riecht, und daher, zu Lichtern angewendet, schlecht brennt. Auf den Antillen wird von einer eigenen Bienenart ein schwarzes Wachs producirt, welches nicht gebleicht werden kann.

0,969, dessen Schmelzpunkt aber nach John ist. Zur Auflösung bedarf es 16 Th. kochenden Es wird von 24 Th. kalten und von einer ge-Menge warmen Aethers aufgelöst, aus dem es kalten niederfällt. In warmem Terpenthinöl löst leicht auf, woraus es sich beim Erkalten in weiörnern zum Theil wieder niederschlägt. Diese , welche das eigentliche Wachs zu sein scheint, n Cerin genannt (was indessen von Chevreul's unterschieden werden muss, welches ein durch ung von Salpetersäure auf Kork gebildetes, kryshes Fett ist). - Dasjenige, was der kochende Alnaufgelöst läßt, ist Myricin genannt worden, aus nade, weil es in größerer Menge im Wachse von a cerifera enthalten ist. Dieser Theil vom beträgt nicht In; nach dem Umschmelten ist er hart, als das Wachs; sein spec. Gewicht kommt n des Wassers gleich, und es schmilzt, nach John, 5° bis +37, 5. Da die beiden Bestandtheile des s ein größeres specifisches Gewicht haben und beide bedeutend leichter schmelzen, als das Wachs selbst, man vermuthen, dass entweder die Versuche, aus diese Resultate gezogen wurden, nicht genau geen, oder dass des Wachs durch Behandlung mit iem Alkohol auf irgend eine Art verändert werde. yricin bedarf 200 Th. kochenden Alkohols von und 123 Th. vom wasserfreien zur Auflösung, ist keinem bei gewöhnlicher Temperatur auflöslich. irkalten setzt es sich in Flocken ab. Von kaltem braucht es 99 Th. zur Auflösung, weniger von n. In heißem Terpenthinöl löst es sich leicht auf me sich beim Erkalten abzusetzen.

u Wachs wird von concentrirter Schwefelsäure bei mperatur, wo es schmilzt, aufgelöst. Die Verbinustarrt beim Erkalten, verhält sich aber zu Wasser,
verbindungen der fetten Oele mit Schwefelsäure gemeinen. Salpetersäure zersetzt das Wachs sehr ig, erzeugt aber Oxalsäure damit. Von kaustischen

Alkalien wird es in eine Art Seife verwandelt; aber diese Verbindung ist in Wasser schwer auflöslich, und scheidet sich auf der Oberstäche der Flüssigkeit in Gestalt eine Rahmes ab, der sich zu einer sehr harten Seise zusammenschmelzen läst. Säuren scheiden daraus das Wachs mit fast unveränderten Eigenschaften aus. Das Wachs löst sich nicht in kaltem, aber in 10 Theilen kochenden Aether auf.

Das Wachs wird bisweilen durch Einmengung von Mehl verfälscht, was man durch Schmelzen entdeckt. Bisweilen wird es mit Talg versetzt, was weniger leicht mentdecken ist, wenn die Menge des letzteren gering ist. Man soll es an dem Talggeruch erkennen können, der der glimmende Docht eines aus solchem Wachse gezogenen Lichts nach dem Ausblasen verbreitet.

In der Heilkunde wird das Wachs zu Pflastern und Salben, zu sogenannten Bougien u. a. m., gebraucht. In den Künsten hat es mannichfache Anwendung, aber seine allgemeinste ist die zu Lichtern.

Myrthenwachs wird durch Auskochen der Beeren verschiedener Myrthenarten mit Wasser, vorzüglich der Myrica cerifera, erhalten. Das so erhaltene Wachs ist grünlich, wird aber durch Umkochen mit Wasser weniger gefärbt, und durch Bleichen in der Sonne zuletzt weiss. Es ist bei gewöhnlicher Temperatur härter als Bienenwachs und lässt sich pulvern; in der Wärme lässt es sich weniger gut kneten, und bei +43° schmilzt es. Sein spec. Gewicht ist 1,015. Durch Behandlung mit 20 Th. kochenden Alkohols wird es in 87 Proc. sich auflösendes Cerin und 13 Proc unaufgelöst bleibendes Myricin zerlegt. Die gesättigte Auflösung von Cerin in Alkohol wird beim Erkalten durch Absetzung des Cerins gallertartig. Es wird wenig von kaltem, aber vollständig von 4 Th. kochendem Aether aufgelöst, woraus beim Erkalten das Meiste niederfällt. War das Wachs ungebleicht, so bleibt die überstehende Auflösung grün. Kaltes Terpenthinöl erweicht dasselbe; kochendheisses löst 1 davon auf. Im Uebrigen verhält es sich zu Säuren und Alkalien

her: Von der Sonne und von Chlor wird es geh und audi lester. Sauren zerstören zeine Farbe ebes Kaustisches Alkali verwandel: es in Seife. in Alkohol und Aether, auch in fetten und flick Gelen auflöslich. - Wenn die Phanzen in Samen gegangen sind, und zu trocknen und die Farbe u andern anlangen, verliert dieses grune Wachs seine fat wird gelb und dem Bienenwachs ähnlicher als zwa-**E**itle Dieser Gegenstand is: inzwischen noch sehr unbede igo S untersucht, obgleich die grunfarbende Substanz im M senreich wohl eine besondere und ausführliche Ustas is C chung verdiente. Deshalt weichen auch die Angla έţ darüber so sehr von einander ab. Nach dem einen Stall hł steller wird das grune Wachs von kochendem Waser gelöst und schlägt sich beim Erkalten wieder nieder, mit W. einem audern ist es unauflöslich; nach dem einen wi M: seine Auflösung in Alkohol von Wasser gefällt, nach 6 **Bird** nem anderen nicht; nach dem einen löst es sich in stischem Kali mit grüner, nach dem anderen mit gebe l'arbe auf, u. s. w. Die erste, hierbei sich darbietes l little Frage ist natürlicherweise: ob die Farbe dem Fette mp **a**G hore, oder ob sie, wie Indigo, ein besonderer, mit des l'ette verbundener Farbstoff sei; und die zweite Frage it ob nicht dieses mit der Farbe vereinigte Fett von mgechen Phanzen auch von bedeutend ungleicher chemiste Beschessenheit sein könne, und dadurch der Umstand reclitiertigt werde, dass es bald zu Wachs, bald zu Hes gezahlt worden ist.

Seisenhildungs-Prozess und seine Producte.

Werden sette Oele mit kanstischem Alkali digent, we entsteht eine in Wasser ausschie Verbindung, welch man Seise nennt. Dieselbe ist schon von Alters her bekannt; Plinius erwähnt ihrer schon unter dem Name von Supo, was man von dem alten germanischen Sape ablenet; die Römer lernten ihre Bereitung von den Galliem aber Gallenus sührt an, dass die Germanen eine besen beise machten, als jene. Als sich die Chemie mit dieses

egenstand zu beschäftigen anfing, erklärte man, die Seife i ganz einfach eine Verbindung von Fett und Alkali. serthollet betrachtete die Oele oder das Fett als saure körper, die sich mit den Basen verbänden, ihre basischen sgenschaften neutralisirten und eine Art Salze bildeten. scheele hatte bei der Bereitung von Bleipflaster, welmes durch die Verbindung der fetten Oele mit Bleioxyd intsteht, entdeckt, dass sich dabei eine eigene zuckerar-Le Substanz bildete, welche er Principium dulce oleonannte, und mehrere Chemiker hatten bemerkt, daß s Oel, mit einer Salzbasis verbunden und wieder durch ine Säure abgeschieden, dadurch veränderte Eigenschafen bekommen hatte, in Alkohol auflöslicher geworden, and nun mit Salzbasen leichter in Seife zu verwandeln war. Aber was man auf diese Art wufste, war die Folge on zufälligerweise gemachten, mit Vermuthungen untermischten Beobachtungen. So glaubte man z. B., dass bei er Seifenbildung dar Zutritt der Luft nothwendig sei, and dass sich dabei das Oel mit Sauerstoff vereinige. Zuletzt ist dieser Gegenstand von Chevreul untersucht und aforscht worden \*). Er richtete seine Aufmerksamkeit mf eine fein zertheilte, leichte und stark perlmutterglänende Materie, welche entsteht, wenn gewöhnliche Seife n einer großen Menge Wassers aufgelöst wird, und die ich besonders deutlich beim Umrühren der Auflösung a Sonnenlichte zeigt. Er schied diese Materie, die er, begen ihres Perlmutterglanzes, Margarin nannte, ab, und and sie bei näherer Untersuchung zusammengesetzt aus Kali oder Natron und einem eigenen Fett, welches deutlich were Eigenschaften besaß und sich leicht in warmem Alkolol auflöste. Er gab ihr daher den Namen Margarinsäure. Diese ersten Beobachtungen wurden im J. 1813 gemacht, and bildeten die Basis von einer Arbeit, die ihn 10 Jahre ang beschäftigte, und bei der er den Seifenbildungs-Prozess und seine Producte zum Gegenstand einer Reihe

<sup>\*)</sup> Recherches chimiques sur le corps gras d'origine animale.

Paris 1823.

## 414 Seifenbildungs-Prozess und seine Producte

von Versuchen machte, von denen man sagen kann, das sie die beste und am vollständigsten ausgeführte chemische Untersuchung ausmachen, welche die Chemie ausgeführte chemische weisen hat, und bei der wohl kaum mehr eine Frage mit beantworten übrig geblieben ist. Sie ist ein Muster für in jüngere Chemiker, welche sich die Erforschung irgent eines weniger bekannten Theiles der Chemie vorgesent haben. Chevreul entdeckte dabei nicht weniger als neue Säuren, so wie mehrere vorher unbekannte Producte der Seifenbildung, und bestimmte ihre Eigenschaften und Zusammensetzung. Fast Alles, was ich hier über diesen Prozess und seine Producte anführen werde, ist seine Entdeckung und aus seiner Arbeit geschöpft.

Wenn 2 Th. Baumöl mit 1 Th. in dem doppelta Gewichte Wassers aufgelöstem Hydrat von Kali oder Nttron vermischt und 24 bis 48 Stunden lang digeriren gelassen werden, während man von Zeit zu Zeit umrüht, so vereinigt sich das Oel mit dem Alkali, und man erhält eine Seife, welche auf einer Auflösung in Wasser schwimmt. Diese, an sich in Wasser auflösliche Seife scheidet sich aus einer Flüssigkeit aus, welche bis zu einem gewissen Grad der Sättigung kaustisches Alkali enthält. Diese Flüssigkeit ist hier von dem zugegossenen Wasser und dem überschüssigen kaustischen Alkali gebildet.

Wird die Seife abgenommen, von der anhängenden Lauge abgespühlt, darauf in Wasser aufgelöst und durch Chlorwasserstoffsäure zersetzt, so scheidet diese ein halb erstarrtes Fett ab, welches auf der Flüssigkeit schwimmt. Dieses Fett ist nun nicht mehr Baumöl. Es wird vollständig von kochendem Alkohol aufgelöst, und aus der Auflösung schießen beim Erkalten glänzende Blätter von einem Fett an, welches das Lackmuspapier röthet, und alle Charaktere einer Säure hat. Durch Abdampfen der Alkohol-Auflösung scheidet sich noch mehr von derselben fetten Säure aus, und zuletzt giebt der Rückstand der Auflösung nach dem Abdampfen ein saures, aber flüssiges Fett. Dieses letztere ist Oelsäure (Acide oleique). Sammelt man von den Seifen der stearinreichsten Fettarten die ersten

# Se Tenbildungs-Prozess und seine Producte. 415

a ie letzen Krystallisationen des festen sauren Fettes der Alkohol-Auflösung für sich auf, löst sie wieder auf und lässt sie einzeln krystallisiren, so erhält man Kryetalle, die wohl im Aeussern einander sehr ähnlich sind, die aber eine sehr ungleiche Schmelzbarkeit haben, und dedurch eine bestimmte Verschiedenheit verrathen. Product von der ersten Krystallisation ist am schwersten Chmelzbar und wird Talgsäure (Acide stearique, Stea-Ensaure), und das Product der letzteren Margarinsäure Acide margarique) genannt. Durch die Einwirkung Acide margarique) genaum.

On Alkali auf das Fett sind also drei Säuren gebildet on Alkalı aur uns reit sind und vorden, welche hinsichtlich ihrer äußeren Verhältnisse u dem Genus der Oele oder des Fettes gehören, die ber wegen ihrer Reactionen und ihrem Bestreben, sich nit Salzbasen zu verbinden, zugleich zu den Säuren ge-Fören, und daher die Benennung fette Säuren bekommen Baben. Durch Chevreul's Versuche ist es ausserdem erwiesen, dass sich bei der Seifenbildung weder Essigsäure moch Kohlensäure bilden.

Diese fetten Säuren sind nicht die einzigen Producte von der Seisenbildung. Sättigt man die alkalische Muterlauge, aus der sich die Seise ausgeschieden hatte, so genau, wie möglich, mit verdünnter Schweselsäure, dampst ab, bis dass sich Salz abzusetzen anfängt, und vermischt den Rückstand mit Alkohol, so schlägt dieser schweselsaures Kali oder Natron nieder, und hinterlässt, nach dem Filtriren und Abdampsen, einen süssen Syrup, welchen wir Oelzucker, Scheele's Principium dulce oleorum, mennen,

Alle gewöhnlichen fetten Pflanzenöle, und aus dem Thierreich aller Talg und Schmalz, werden durch den Seifenbildungs-Prozess in die 3 fetten Säuren und Oelzucker umgewandelt, und die Verschiedenheit, welche, wie wir oben gesehen haben, hinsichtlich ihrer Zusammensetzung statt findet, veranlasst hierbei keine andere Verschiedenheit in dem Resultate der Einwirkung des Alkali's auf das Oel, als dass das Verhältnis, sowohl zwischen diesen drei fètten Säuren unter sich, als zwischen diesen

## 416 Seifenbildungs-Prozess und seine Producte.

und dem Oelzucker, verändert wird. Diese Säuren i dieser Oelzucker scheinen dabei vollkommen von gleic Natur zu sein, aus welchem Oele sie auch erzeugt w den mögen. Chevreul fand bei der Seifenbildung Stearin und aus Elain, einzeln für sich \*), folgende sultate:

	Stearin.	Elain.
Margarinsäure	78,0	20,08
Oelsäure	18,4	<b>75,9</b> 2
Oelzucker	8,5	9,80
	104,9	105,80.

Daraus folgt also, dass von den leichtschmelzberetarten mehr Oelsäure und Oelzucker erzeugt wird, aus den schwerer schmelzbaren; auch bildet z. B. Lei welches nicht bei —20° erstarrt, mit kaustischem Al in einem weit größeren Verhältnis Oelsäure, als in einem weit größeren Verhältnis Oelsäure, als in einem weit größeren Verhältnis Oelsäure, als in

Bei dem angeführten Resultate findet man, daß Producte der Seisenbildung von 4,9 bis 5,8 auf 100 n wiegen, als das angewandte Oel. Die Ursache hie liegt nicht darin, daß etwa Sauerstoff aus der Luft genommen ist, dann die Seisenbildung geht eben so in vollen Gefässen und im luftleeren Raum wie in ener Luft vor sich, sondern sie beruht nur darauf, sowohl die fetten Säuren, als der Oelzucker, in dem genblick ihrer Bildung, sich mit einer Portion Wasser misch verbinden, welches nicht anderes, als durch bindung derselben mit einem anderen oxydirten Kör von ihnen getrennt werden kann. Als Chevreul der einen Seite die Zusammensetzung des in Seise wandelten Fettes, und auf der anderen die Zusammensetzung des Zusammensetzung

<sup>\*)</sup> Diese Versuche wurden mit Stearin und Elain aus Mensche angestellt, sind aber nichts desto weniger als Beispiele au getabilisches Fett, welches ganz analoge Resultate giebt, wendbar.

## Seifenbildungs-Prozess und seine Producte. 417

setzung der erhaltenen Quantitäten von fetten Säuren und Oelzucker verglich, fand er, dass der Kohlenstoffgehalt in beiden gleich, dagegen aber ein Zuschus von Sauerstoff und Wasserstoff in dem gegenseitigen Verhältniss entstanden war, worin sie im Wasser enthalten sind, woraus also hervorgeht, dass dieser Gewichtszuschus in nichts Anderem besteht, als in dem chemisch gebundenen Wasser der Producte von der Seifenbildung, dessen Menge in den fetten Säuren sich genau durch Versuche bestimmen läst, was aber bei dem Oelzucker nicht möglich ist.

Aber einige Arten fetten Oeles sind so zusammengesetzt, dass sie, außer den nun erwähnten Producten der Seifenbildung, noch andere hervorbringen, welche dann gewöhnlich eine andere Art fetter, aber flüchtiger Säuren sind, die sich zu den zuvor erwähnten fetten Säuren ungefähr wie die flüchtigen Oele zu den fetten verhalten. Diese Arten von Fett finden sich vorzugsweise im Thierreich, wo die Butter ein höchst merkwürdiges Beispiel davon darbietet. Sie kommen aber auch im Pflanzenreich vor, wo die mit Aether aus dem Sabadillsaamen, so wie aus dem Saamen von Croton Tiglium ausgezogenen Oele, wie ich weiter unten zeigen werde, Beispiele davon geben, deren Anzahl sich gewiss noch mit der Zeit vermehren wird. - Auch das Ricinusöl bildet bei der Verseifung andere Säuren, als die übrigen Oele. Nach Bussy und Lecanu entstehen dabei 3 Säuren, von denen zwei Hüssig sind, und die dritte fest und in Alkohol weniger leicht auflölich ist.

Noch andere Fettarten sind so zusammengesetzt, dass sie nicht in Seise verwandelt werden können, und also nicht von den Alkalien angegriffen werden. Auch hiervon sinden sich mehr im Thierreich als im Pflanzenreich, in welchem letzteren das durch Alkohol aus dem Sensöl ausgezogene krystallisirende Fett (pag. 403.) ein Beispiel hiervon giebt.

Ob man die Oele aus diesen Körpern, z. B. aus den drei fetten Säuren und Oelzucker, zusammengesetzt betrachten soll, etwa so wie man mehrere Naphthaarten als

III.

## 418 Seifenbildungs-Prozess und seine Producte.

aus Alkohol und einer Säure zusammengesetzt ansieht, oder ob sie bei der Seifenbildung aus den Bestandtheilen des Oeles erzeugt werden, ohne vorher darin fertig gebildet vorhanden zu sein, ist eine Frage, die, wenigstem gegenwärtig, von geringer Wichtigkeit ist, da sich uns kein Weg zu ihrer Ausmittelung darbietet; und so lange nicht die erstere Ansicht, durch Erzeugung der Oele aus den fetten Säuren und Oelzucker, erwiesen werden kann, möchte die letztere den Vorzug verdienen \*).

Hinsichtlich des ungleichen Vermögens der einzelnes Basen, aus Oelen Seise zu bilden, übertreffen Kali und Natron die übrigen sehr bedeutend, und mit diesen Basen geht die Seifenbildung viel rascher, als mit den übrigen vor sich. Die dazu erforderliche Quantität ist gerade dieselbe, welche eben zur richtigen Neutralisation der 1885 den Bestandtheilen der Oele erzeugten setten Säuren nothwendig ist; sie ist nach der ungleichen Zusammensetzung der Oele etwas veränderlich, jedoch nur in dem Verhältnisse, dass man sie zwischen 15 und 20 Proc. vom G+ wicht des Fettes Kali und 10 bis 14 Proc. Natron, beide in wasserfreiem Zustand gerechnet, bestimmen kann. Will! man ein Oel in Seife verwandeln, so setzt man gewöhrlich etwas mehr kaustisches Alkali zu, als zur Seifenbildung erforderlich ist, weil, nachdem diese vor sich go gangen ist, die neugebildete Seife bei einem gewissen Concentrationsgrad der Flüssigkeit sich von der Mutterlange abscheidet und davon weggenommen werden kann. Wendet man dagegen die eben erforderliche Menge an, \* bildet sich die Verbindung langsamer und bleibt in der Flüssigkeit aufgelöst.

Kocht man ein fettes Oel lange mit nur der halben

<sup>\*)</sup> Chevreul macht die Bemerkung, dass diese Oelbildung dehalb nicht glücken werde, weil der Oelzucker und die seiten Sieren nicht im wassersreien Zustand mit einander in Berührung gebracht werden könnten. Aber im Allgemeinen reducirt sich diese Frage darauf, dass man einen jeden organischen Körper zunächst aus dem zusammengesetzt betrachtet, in was er durch Reagenties zerlegt wird.

zur Seifenbildung nöthigen, Quantität Basis, so wird zuletzt, wenn die Masse einen gewissen Grad von Concentration erlangt hat, alles Oel aufgelöst. Diese Masse ist
nun eine emulsionsartige Auflösung, welche die eine Hälfte
des angewendeten, noch nicht veränderten Oeles in der
Seife von der andern Hälfte aufgelöst enthält. Sie wird
beim Erkalten unklar, und ist in kochendem Alkohol fast
vollkommen auflöslich. Wird sie mit Wasser verdünnt
und gekocht, so scheidet sich ein weißes Fett aus, welches das unzersetzte Oel ist, innig mit einer Portion zweifach margarinsauren und ölsauren Alkali's vermischt, welche letztere mittelst kochendem Alkohols aus dem Oele
ausgezogen werden können.

Das Ammoniak besitzt ein weit schwächeres Vermögen, Seife zu bilden; ich erwähnte, dass es mit dem Oel eine Art von Verbindung eingeht, im Aeusseren ähnlich einer dicken Milch, woraus aber das Oel, sowohl durch Verdunstung des Alkali's in offener Luft, als durch Säuren, unverändert abgeschieden wird. Indessen wenn dieses Gemische lange, das heisst mehrere Monate, in verschlossenen Gefäsen stehen bleibt, so wird endlich durch die Einwirkung des Alkali's das Fett in eine wirkliche Ammoniakseife umgewandelt.

Die Hydrate von Baryterde, Strontianerde und Kalkerde verwandeln das Oel im Kochen sehr leicht in Seife,
und die mit den fetten Säuren gebildete Verbindung,
welche in Wasser unauflöslich ist, schwimmt auf der Oberfläche der Flüssigkeit, während der Oelzucker mit dem
Ueberschus von Hydrat in der Flüssigkeit aufgelöst bleibt.

Das Hydrat der Talkerde, mit dem gleichen Gewichte fetten Oels in Wasser gekocht, vermischt sich so innig mit dem Oel, dass sie auf keine andere Art, als durch Zusatz einer Säure, welche die Erde auflöst, von einander getrennt werden können. Diese innige Vermischung gleicht in etwas der emulsionsartigen Verbindung des Ammoniaks mit den Oelen. Wird das Gemische einige Zeit lang anhaltend gekocht, so tritt auch hier Seifenbildung ein, und man bekommt eine Talkerdeseise, schwimmend auf einer

gelben, bitter schmeckenden Flüssigkeit, welche Oelzucker und eine Portion ölsaurer Talkerde, wovon sie ihren bitteren Geschmack hat, so wie einen gelben Farbstoff enthält. Wasserfreie kaustische Talkerde wirkt nicht auf das Oel.

Die Hydrate der eigentlichen Erden verwandeln das Oel nicht in Seife.

Unter den Metalloxyden haben Zinkoxyd und Bleioxyd die Eigenschaft, unauslösliche Seisenarten mit den Oelen zu bilden, wenn sie mit diesen und Wasser gekocht werden. Das Kupferoxyd besitzt diese Eigenschaft nicht. Mit den übrigen ist es zwar noch nicht untersucht, aber es ist auch wenig wahrscheinlich, dass andere, als Eisenoxydul- und Manganoxydulhydrat, diese Eigenschaft haben sollten. Letztere würden natürlicherweise nur bei völliger Abhaltung der Luft diese Wirkung hervorbringen können.

Kohlensaure feuerbeständige Alkalien, selbst in Form von zweifach kohlensauren, verwandeln die Oele langsam und bei anhaltendem Kochen in Seife. Diese Seifenbildung geht jedoch zu langsam und zu unvollständig vor sich, als daß sie beim Seifensieden im Großen in Betracht käme. Sie gründet sich darauf, daß das zweifach kohlensaure Alkali durch's Kochen zersetzt wird, und da gewöhnliche kohlensaure Alkali anfangs das Oel zu einer emulsionsartigen Auflösung aufnimmt, sich aber nachher durch Seifenbildung nach und nach zur Hälfte in Seife und zur Hälfte in zweifach kohlensaures Salz verwandelt, das wiederum während des Kochens unauflöslich zersetzt wird. Selbst kohlensaures Ammoniak verwandelt mit der Länge der Zeit eine Portion Oel in Seife.

Auch Borax und die entsprechende Verbindung der Borsäure mit Kali verwandeln, durch anhaltendes Kochen, eine Portion fettes Oel in Seife, während das Salz zweifach borsaurem wird.

Ich komme nun zur Beschreibung der einzelnen Producte der Seifenbildung.

A Eigentliche fette Säuren, d. h. solche, welche bei der Destillation mit Wasser nicht mit übergehen.

## . Talgsäure (Stearinsäure).

Obgleich es von dieser Säure noch nicht erwiesen ist, dass sie ein Product der Seisenbildung von setten Pflanzenölen sei, da noch keine Versuche hierüber angestellt sind, so hat man doch Ursache sie darunter zu vermuthen. Chevreul stellte sie aus Hammeltalg, Schweineschmalz u. s. w. dar; da aber die Producte der Seifenbildung mit thierischem Fett hinsichtlich ihrer Qualität dieselben wie die von fetten Pflanzenölen sind, so darf man die Talgsäure in der Seife z. B. vom Stearin des Baumöls, der Cacaobutter erwarten. Zur Bereitung der Talgsäure wendet man am besten eine Seife aus Hammeltalg und Kali an. Ein Theil von solcher Seife wird in 6 Th. warmen Wassers aufgelöst, hierzu dann 40 bis 45 Th. kalten Wassers zugemischt, und das Ganze nun an einem zwischen +12° und 15° warmen Orte stehen gelassen. Dabei setzt sich eine perlmutterglänzende Materie ab, die aus einem Gemenge von zweifach talgsaurem und margarinsaurem Kali besteht. Sie wird auf's Filtrum genommen und gewaschen. Die durchgelaufene Flüssigkeit wird abgedampst und mit etwas freier Säure vermischt, so dass das in der Flüssigkeit durch die Fällong der zweifach talg- und margarinsauren Salze frei gewordene Kali gerade gesättigt wird. Man verdünnt sie hierauf wieder mit Wasser, wobei sie noch mehr zweifach talg- und margarinsaures Salz giebt. Durch vorsichtiges Wiederholen dieser Operation gelangt man endlich dahin, dass die Auflösung nur ölsaures Alkali enthält. -Die niedergeschlagenen, ausgewaschenen Salze werden getrocknet und in Alkohol von 0,82 aufgelöst, wozu ungefähr das 20 bis 24 fache Gewicht Alkohols nöthig ist. Beim Erkalten scheiden sie sich wieder aus dem Alkohol ab, ler nur ein wenig zweifach ölsaures und zweifach margarinsaures Kali aufgelöst enthält, welches letztere durch Abdampfung der Auflösung zu einem geringeren Volum gewonnen wird. Die zweifach talg- und margarinsauren Salze werden wieder in kochendheißem Alkohol aufgelöst und anschießen gelassen; es bleibt dabei jedesmal immer mehr margarinsaures Alkali im Alkohol aufgelöst, und das Angeschossene besteht zuletzt nur aus zweisach talgsaurem Kali. Eine Probe, dals man diesen Punkt erreicht hat, ist, dass wenn man eine kleine Menge vom Sala im Kochen durch Chlorwasserstoffsäure zersetzt und nach dem Erkalten bis zu +50° in ein Gefäss mit Wasser bringt, welches allmählich erhitzt wird, die fette Same nicht eher schmilzt, als bis das Wasser +70° warm geworden ist. Schmilzt sie eher, so enthält sie noch Margarinsäure, und das Salz muss dann noch weiter in Alkohol aufgelöst und umkrystallisirt werden. - Nachdem man reines talgsaures Kali gewonnen hat, zersetzt mas es durch Kochen mit Chlorwasserstoffsäure und Wasser, lässt die Talgsäure dann erstarren, sammelt sie, und wäscht sie durch Umschmelzen in reinem Wasser von anhängender Chlorwasserstoffsäure aus.

Die Talgsäure kann nicht in isolirter Gestalt dargestellt werden. Die auf diese Weise erhaltene Säure ist wasserhaltig. Sie besitzt weder Geschmack noch Geruck In der Wärme geschmolzen, erstarrt sie bei +70° m Gruppen von glänzenden, weißen, in einander verwebten Nadeln. Sie ist unauflöslich in Wasser, löst sich aber in kochendem wasserfreien Alkohol in allen Proportionen auf; gleiche Theile Säure und kochendheißer Alkohol schießen, beim Erkalten bis zu +50°, in glänzenden Schuppen an, und bei +45° gesteht die Auflösung ganz-· lich. Aus einer verdünnteren Auflösung in Alkohol schießt sie in großen, glänzenden, weißen Schuppen an. wird von gleichen Theilen kochendheissen Aethers von 0,727 aufgelöst, und krystallisirt beim Erkalten in schönen perlmutterglänzenden Blättern. Im luftleeren Raum kann sie unverändert überdestillirt werden, enthält aber s Gefäss atmosphärische Lust, so wird sie einem sehr ingen Theile nach bei der Destillation zersetzt, das iste geht unverändert, aber bräunlich und mit Spuren brenzlichem Oel vermischt, über. In offener Luft erze, brennt sie wie Wachs.

Das Verhalten der Talgsäure, und der fetten Säuren Aligemeinen, zu Schwefel und Phosphor ist unbekannt. t concentrirter Schwefelsäure vereinigt sie sich leicht d die Verbindung kann krystallisirt erhalten werden. wird von Wasser gefällt. Bei höherer Temperatur Setzen sie sich einander. Salpetersäure greift die Talgtre in der Kälte nicht an, aber in der Wärme löst sie selbe allmählich unter Entwickelung von Stickstoffoxydauf. Unterbricht man die Operation, wenn alle Talgte aufgelöst ist, und dampft im Wasserbade zur Trockne so bleibt eine saure, gelbe, dicke, mit Krystallen uninengte Masse zurück. Sie besteht aus einer eigenen te, vermischt mit einem ölartigen, der Oelsaure ahn-Min Körper. Wird die Masse mit 25 bis 30 Th. kal-Wassers behandelt, so löst sich die Säure auf, die n nach dem Abdampfen in kleinen, verworrenen, bläten Krystallen erhält; sie scheint eine eigenthümliche se zu sein. Sie bildet sich auch durch Behandlung Talg mit Salpetersäure. Sie ist scharf sauer, schmeckt h angebranntem Bernstein, schmilzt in der Wärme, the auf Papier Fettslecke, und lässt sich größtentheils erändert sublimiren. Zur Auflösung bedarf sie zwin 20 und 25 Th. kalten Wassers, Mit den Basen bilsie eigene Salze, wovon die meisten in Wasser aufich sind. Mit Baryterde, Bleioxyd, Silberoxyd, Zinkd und Manganoxydul bildet sie aus concentrirten Aufingen, durch doppelte Zersetzung, Niederschläge, weldurch Zusatz von mehr Wasser wieder verschwinden. Die wasserhaltige Talgsäure besteht aus 96,6 Proc. re und 3,4 Proc. Wasser, welches durch Vereinigung Saure mit Bleioxyd abgeschieden werden kann. Die serfreie Saure besteht aus:

•	Nach d. Versuchen.	Atome.	· Nach d. Rechnung
Kohlenstoff	80,145	70	79,963
Wasserstoff	12,478	135	12,574
Sauerstoff	7,377	5	<b>7,4</b> 63.

Ihr Atom wiegt 6699,5, und ihre Sättigungscapacitä ist 2,99, d. h. in ihren neutralen Salzen verhält sich der Sauerstoff der Säure zum Sauerstoff der Base wie 5:4 und sie steht daher mit Phosphorsäure und Arseniksäum in gleicher Categorie.

Die talgsauren Salze können durch Verbindung der Talgsäure mit Salzbasen, und zwar die auflöslichen unmittelbar, und die unauflöslichen durch doppelte Zensetzung hervorgebracht werden. Die Talgsäure treibt im Kochen die Kohlensäure aus, aber bevor diess z. B. mit kohlensaurem Kali geschieht, löst sich zuerst eine Portion Talgsäure in der Flüssigkeit auf. Diess gründet sich darf auf, dass die Talgsäure das Salz zuerst in zweisach kohlensaures verwandelt und dieses sich nachher beim Kochen zersetzt.

Talgsaures Kali. a) Neutrales, wird erhalten durch Digestion der Säure mit einer Auflösung von gleich viel Kalihydrat in 20 Th. Wassers. Beim Erkalten der Flüssigkeit setzt sich das neutrale Salz in Körnern aus, und in der Flüssigkeit bleibt freies Kali. Man scheidet das Salz ab, presst davon die Mutterlauge gut aus, und lout es hierauf in dem 15 bis 21 fachen Gewichte kochenden Alkohols von 0,821 auf. Beim Erkalten schießt das Salst in kleinen, weißen, glänzenden Krystallschuppen an. Es fühlt sich weich an und schmeckt schwach alkalisch. Big verändert sich nicht in der Luft und schmilzt nicht bei 100°. Mit 10 Th. kalten Wassers vermischt, schwill 1 es allmählich zu einer schleimigen Masse auf, welche bei -199° zu einer klaren, nach dem Erkalten wieder schleimig werdenden Flüssigkeit zergeht. Diess rührt davon her; dass das Wasser das Salz zersetzt und zweifach talgsaures Kali abscheidet; ist aber die Menge des Wassers geringer, d. h. übersteigt sie nicht das 10 bis 50 fache Gewicht des

es, so kann es durch Kochen darin aufgelöst werden, r beim Erkalten zersetzt es sich wieder. Wird 1 Th. trales, in 20 Th. kochenden Wassers aufgelöstes Salz 1000 Th. kalten Wassers oder darüber vermischt, so eine in der Flüssigkeit perlmutterglänzende Materie er, welche beim Aufsammeln diesen Glanz verliert fast zweifach talgsaures Kali ist.' Eine gleiche Zerang erleidet des Salz beim Auflösen in Alkohol und mischen mit großen Mengen Wassers, oder beim ergießen des krystallisirten Salzes mit 3000 - 5000 Th. w Wassers; es wird dann nicht schleimig, sondern włast des saure Salz in Gestalt der Krystallschuppen neutralen. In allen diesen Fällen nimmt das Wasser Kali mit unbedeutenden Spuren von Talgsäure auf. in 62 Th. kochenden wasserfreien Alkohols auflös-Bei +66° bedarf es 10 Th. Alkohol von 0,821; 1 55° wird die Auflösung unklar, und bei + 38° ht sie. 100 Th. kalten Alkohols dagegen lösen nicht r als 0,432 Th. Salz auf. Von Aether wird es, selbst Kochen, sehr unbedeutend aufgelöst; 100 Th. kochen-Aethers nehmen nicht 0,16 Th. Salz auf, und er sich nicht beim Erkalten. Das Aufgenommene ist fach talgsaures Kali, und das Unaufgelöste enthält Ueberschuß vom Alkali. Wasser und Aether zern also das Salz auf entgegengesetzte Weise; ersteres ant daraus eine Portion Base, und letzterer eine Por-Saure auf. Alkohol dagegen verändert seine Neuitat nicht auf bemerkenswerthe Art.

bigt wurde, dadurch erhalten, daß man das neutrale durch Vermischung mit 1000 Th. Wassers oder danter zersetzt. Es wird ausgepreßt, getrocknet und in thendem Alkohol aufgelöst, woraus es beim Erkalten kleinen, silberglänzenden, geruchlosen, sich zart ankenden Schuppen auschießt. Dieses Salz schmiltt nicht + 100°. Es besteht aus 1 Atom neutralem Salz, verten mit 1 Atom wasserheltiger Säure, und kann von wasser nicht anders, als durch Zusatz einer an-

deren Basis befreit werden. Man kann es also e Doppelsalz mit Kali und Wasser zu Basen betre Dieses Salz wird nicht von kaltem Wasser verändert es aber mit 1000 Th. Wassers gekocht, so entsteh milchichte, unklare Flüssigkeit, welche aus einer F aufgelösten neutralen, und einer Portion aufgeschv ten noch saureren Salzes besteht. Diese Auflösung zwischen +75° und 72° weniger unklar, sast halb sichtig, fängt aber bei +67° wieder an sich zu t was bis zu +24°, dem Maximum der Trübung, for Kochendheiß filtrirt, lässt die Auflösung das noch s Salz auf dem Filtrum zurück, welches bei erneuert chungen mit Wasser zuletzt ein vierfach talgs Kali zurückläst. (Dieses bildet dann einen, im ko heißen Wasser schmelzenden, ölartigen Körper, der Erkalten erstarrt, in kaltem Wasser stark aufschwill der, in kochendem Alkohol aufgelöst, zweifach ti res Kali, mit Hinterlassung von freier Talgsäure Auflösung, absetzt.) 100 Th. wasserfreien Alkohols im Kochen 27 Th. zweifach talgsauren Kali's auf, ten aber bei -1-24° nicht mehr als 0,36 Th. aul wobei diese Portion, durch die Neigung des All das Salz in neutrales zu verwandeln und die Tai aufgelöst zu behalten, etwas mehr Talgsäure enthä das herauskrystallisirende. Eine Auflösung von zv talgsaurem Kali in Alkohol reagirt nicht: auf Hematii Farbstoff aus dem Campeschenholz), wird aber ei mit gefärbte Alkoholauflösung mit. Wasser vermisc entsteht ein Niederschlag, welcher viel vierfach tal Kali eingemengt enthält, und die Flüssigkeit zeigt liche alkalische Reaction. Löst man das Salz in schwächeren, kochendheißen Spiritus auf, und ver diese Auflösung tropfenweise mit einer blauen I von Lackmus, so röthet sich die Farbe des letzteren den Ueberschuss von Säure im Salze. Wird dars Flüssigkeit mit viel Wasser vermischt, so wird die wieder blau, indem sich das saure talgsaure Salz 1 schlägt, und gewöhnlich freies Alkali in der Flüs

Ist dagegen das talgsaure Salz in wasserfreiem Alkoaufgelöst, so wird er durch die ersten zugesetzten
pfen von Lackmusinfusion nicht roth, weil der contrirte Alkohol die Einwirkung des zweifach talgsauBalzes auf die mit der Farbe vom Lackmus verbunBase zu verhindern scheint. Nach einem gewissen
tz von Wasser wird die Flüssigkeit, ohne gefällt zu
ten, rothblau, und von noch mehr wird sie gefällt
wird blau. Aether, mit zweifach talgsaurem Kali
wird blau. Aether, mit zweifach talgsaurem Kali
wird blau. Aether, mit höchst unbedeutenden Spuvom Kalisalz aus, und verwandelt das Salz zuletzt in
trales.

Talgaaures Natron: a) Neutrales, wird eben wie des Kelisalz dargestellt. Nach der Auflösung in Th. kochenden Alkohols, gesteht die Flüssigkeit beim alten zu einer gallertartigen Masse, die sich gleich hher in kleine, glänzende, halb durchsichtige Blätter ende Krystalle verwandelt, die anfangs geschmacklos tein scheinen, nachher aber alkalisch schmecken. Von Luft wird es nicht verändert, bei höherer Temperaschmilzt es, und wird von kaltem Wasser nur sehr cam und unbedeutend angegriffen. In 10 Th. kodheißen Wassers löst es sich zu einer dicken, halb phsichtigen Masse auf, die bei - 62° erstarrt und unsheichtig wird. Mit 40 Th. kochendheißen Wassers mischt, löst sie sich auf und kann filtrirt werden. ed die Auflösung dann mit 2000 Th. Wassers vermischt, achlägt sich zweifach talgsaures Natron nieder, und Wasser behält nur Natron aufgelöst. 1 Th. talgsaures ton wird von 20 Th. kochenden Alkohols von 0,821 előst, die Auflösung fängt bei +71° bis 69° an unzu werden, gesteht dann und giebt zuletzt vorzüglich zende Krystalle. 100 Th. Alkohol können bei +10° mehr als 0,2 Th. talgsaures Natron aufgelöst behal-Aether mit who seines Gewichts Salz gekocht, wird Erkalten etwas unklar, hat aber, auf 100 Th., nicht r als 0,15 Th. Salz aufgenommen, welches Ueberschuls Saure enthalt. 6) Zweifach talgsaures Natron, auf die erwähnte Art bereitet, wird durch Auflösung in kochendheißem Alkohol krystallisirt erhalten. Es ist leichter schmelzbar, als das neutrale Salz, ist in Wasser mauflöslich und in Alkohol leicht auflöslich.

Talgsaures Ammoniak entsteht, wenn man Talgsaure einer Atmosphäre von Ammoniakgas so lange ausgesetzt läßt, als noch Gas absorbirt wird. Das Salz ist weiß fast geruchlos, alkalisch schmeckend, in einer Atmosphäre von Ammoniakgas sublimirbar, wobei während der Sublemation eine Portion Ammoniakgas entwickelt, aber beim Erkalten wieder aufgenommen wird. In Luft enthaltenden Gefäßen destillirt, giebt es zuerst Ammoniak, mit hierauf ein brenzliches saures talgsaures Ammoniaksal In heißem, freies Ammoniak enthaltendem Wasser löst sich auf, und setzt beim Erkalten glänzende Schuppen wahrscheinlich von zweifach talgsaurem Ammoniak ab.

Talgsaure Baryterde, Strontianerde und Kalk erde erhält man am besten durch doppelte Zersetzun mittelst einer kochendheißen Auflösung vom Kalisalz m den ebenfalls kochendheißen Auflösungen irgend eine Sie bilden unaus neutralen Salzes von diesen Erden. liche, geschmack- und geruchlose, weise Pulver, welch bei stärkerem Erhitzen schmelzen. Talgsaures Blei oxyd: a) Neutrales, wird durch doppelte Zersetzung mit salpetersaurem Bleioxyd erhalten. Vollkommen aus gewaschen, ist es ein weißes, ganz geruch- und geschmack loses Pulver, welches beim Erhitzen schmilzt. talgsaures Bleioxyd entsteht, wenn Talgsaure m einer im Ueberschuss zugesetzten Auflösung von basisch essigsaurem Bleioxyd gekocht wird. Es bildet ein farbleit ses, sehr leicht schmelzbares Pulver, welches nach de Schmelzen durchsichtig bleibt und sich leicht zu Pulve reiben lässt.

Die übrigen talgsauren Salze sind bis jetzt noch nick untersucht.

#### s. Margarinsaure.

. Die Margarinsäure wird auf folgende Art erhalten: n. Baumölseife, am besten mit Kali zur Basis, wird getrocknet und 24 Stunden lang mit 2 Th. kalten obols macerirt. Dabei löst sich das ölsaure Kali im chol auf, und das margarinsaure bleibt unaufgelöst, ches mit kaltem Alkohol gut ausgewaschen und dann 200 Th. kochendem aufgelöst wird. Beim Erkalten lesst das margarinsaure Alkali, noch mit einer kleinen nge ölsaurem verunreinigt, an. Man löst es wieder in phol auf, und läßt es noch einmal krystallisiren. Man tetzt dann eine Portion davon mit Chlorwasserstoffte, und wenn die dadurch abgeschiedene Säure nicht als bei +60° schmilzt, so ist das margarınsaure Salz Schmilzt sie eher, so enthält sie noch Oelsäure, und Salz muß daher wieder aufgelöst und umkrystallisirt iden. Man erhält dasselbe auch durch Behandlung der s mit Wasser, so wie bei der Talgsäure erwähnt rde, wobei sich zweifech margarinsaures Kalı niederlagt, das man hierauf mit Alkohol behandelt und so www.rystallisirt, bis dass eine Portion daraus abgeledener Säure nicht früher als bei +60° schmilzt.

Man zersetzt das reine margarinsaure Salz im Kochen Chlorwasserstoffsäure, wodurch sich die Margarinsäure Gestalt eines Oeles abscheidet. Man läßt sie erstarren, seht die saure Mutterlauge ab, schmilzt die Säure noch mal in reinem Wasser, löst sie in kochendheißem Albol auf, und läßt die Auflösung langsam erkalten, wobie Säure in Krystallen anschießt. Diese Säure ist ihren Verhältnissen der Talgsäure vollkommen ähnlich, der sie sich nur durch ihre leichtere Schmelzbarkeit durch ihre kleineren, dichter verwebten und wenit glänzenden Krystalle unterscheidet. Sie ist in Wasser auflöslich, in Alkohol und in Aether sehr leicht auflöst; sie röthet das Lackmuspapier und zersetzt mit Hülfe a Wärme die kohlensauren Alkalien. Sie kann über-

auf die erwähnte Art bereitet, wird durch Antlösung is kochendheilsem Alkohol krystallisirt erhaiten. Es ist indter schmelzbar, als das neutrale Saiz, ist in Wasser aauflöslich und in Alkohol leicht auflöslich.

Talgsaures Ammoniak entsteht, wenn men Ligsäure einer Atmosphäre von Ammoniakges so lange augsetzt läßt, als noch Gas absorbirt wird. Das Salz ist wieß fast geruchlos, alkalisch schmeckend, in einer Atmoniat von Ammoniakgas sublimirbar, wobei während der Salz mation eine Portion Ammoniakgas entwickelt, aner im Erkalten wieder antgenommen wird. In Luft entwinden Gefäßen destillirt, giebt es zuerst Ammoniak, mitierauf ein brenzliches saures talgsaures Ammoniak, mitierauf ein brenzliches saures talgsaures Ammoniak in heitsem, freies Ammoniak enthaltendem Wasser löt sich auf, und setzt beim Erkalten glänzende Schape, wahrscheinlich von zweifsch talgsaurem Ammoniak ab

p

Ne

M

H

Ė

dı

Ri

M

nt

1

in (

Vas

ėin)

**lob**(

lei .

11

100

M

ga | Boat

lid;

100

Talgsaure Baryterde, Strontianerde und Kallerde erhält man am besten durch doppeite Zersen mittelst einer kochendheißen Anflösung vom Kalisak den ebenfalls kochendheißen Anflösungen irgend ein neutralen Salzes von diesen Erden. Sie bilden manliliche, geschmack- und geruchlose, weiße Pulver, welch Talgsaures Bie bei stärkerem Erhitzen schmelzen. oxyd: a, Neutrales, wird durch doppelte Zerseine mit salpetersaurem Bleioxyd erhaiten. Vollkommen # gewaschen, ist es ein weißes, ganz geruch- und geschadloses Pulver, welches beim Erhitzen schmilzt. talgsaures Bleioxyd entsteht, wenn Talgsaure = einer im Ueberschuls zugesetzten Auflösung von beid purrem Bleioxyd gekocht wird. Es bildet ein fath the leicht schmelzbares Pulver, welches nach des sen durchsichtig bleibt und sich leicht zu Pulve 

; übrigen talgsauren Salze sind bis jetzt noch nich

ichheit, bei ungleichen Temperaturen schmolzen. Bei ersuchung der Ursache dieser ungleichen Schmelzbarfand er, daß z. B. aus Menschenfett eine fette Säure Iten würde, welche nie zu größerer Schwerschmelzteit als +60° gebracht werden konnte, während er egen aus Hammeltalg und Schweineschmalz eine abscheit konnte, die bei +70°, und eine andere, die bei +60° molz, worauf er dieselben einzeln untersuchte, und da in der Talgsäure weniger Sauerstoff fand, so nannte er anfangs margarinichte Säure, was er später passenin Talgsäure umänderte.

Die margarinsauren Salze haben mit den talgren so viele Aehnlichkeit, daß man das von diesen bagte auch auf die margarinsauren anwenden kann. trgarinsaures Kali: a) Neutrales, erbält man, n die Saure in dem 10fachen ihres Gewichtes kochen-Wassers, welches ein mit der Saure gleiches Gewicht ihydrat enthält, aufgelöst wird. Es setzt sich beim kalten in Körnern ab, die weicher sind, als die vom sauren Salz. In kochendheißem Alkohol aufgelöst, erman es beim Erkalten in Schuppen von einigem Perltterglanz angeschossen, der sich indessen nach einiger t, selbst in der Alkohol-Auflösung, verliert. Wird nes Salz mit dem 10 fachen Gewichte Wassers übermen, so schwillt es darin auf und bildet eine durchscheibde Gallert, die beim Erhitzen bis zu 470° klar wird, 1-4-60° unklare Streifen zu zeigen anfängt, und damit psam fortfährt, bis sie wieder bei +15° Gallert bil-Von einer größeren Menge Wassers wird es in zweimargarinsaures verwandelt. 100 Th. Alkohol von 100 können 1,21 Th. Salz aufgelöst behalten. Werden Th. Alkohol von 0,821 mit 1 Th. Salz gekocht, so t es sich auf, die Auflösung gesteht bei - 43°, kann +40°, obne auszufließen, umgewendet werden, und d bei - 38° vollkommen undurchsichtig. Aether löst helbe nicht auf, zieht aber 0,015 seines Gewichts Marfinsäure aus. In einer, bei -12° im Maximum der chtigkeit befindlichen Luft gelassen, ziehen 10 Th.

dieses Salzes 10,5 Th. Feuchtigkeit an, ohne stürwerden. b) Zweisach margarinsaures Kaliman aus Kaliseise durch Zersetzung des neutralen mittelst Wassers, und bildet kleine, perlmutterglä Schuppen, die weniger Glanz haben, als das ta Salz. Kochendes Wasser nimmt daraus etwas Natr 100 Th. Alkohol von 0,834 lösen, bei +67°, 31, von diesem Salze auf, behalten aber bei +20° nur 0 aufgelöst. Wird die Auslösung in warmem Alkeeiner größeren Menge Wassers gemischt, so schlein margarinsaures Salz mit größerem Säureüb nieder. Die beim talgsauren Salze erwähnten Fascheinungen mit Hematin und Lackmus sinden au diesem Salze statt.

Margarinsaures Natron wird gerade so Kalisalz erhalten. Es schiesst aus einer warmen sung in Alkohol in kleinen, halbdurchsichtigen B an. Es schmeckt nach einem Augenblick schwad lisch. Beim Erhitzen schmilzt es. Kaltes Wasse wenig auf dieses Salz, selbst wenn 1 Th. Salz 1 Tage lang mit 600 Th. Wasser übergossen stehe sen wird. In 10 Th. +80° warmen Wassers löst vollständig auf. Bei + 57° wird die Auflösung unk. bei +54° ist sie zu einer weißen Gallert erstarrt mit dem 100 fachen Gewichte Wassers sind die Ersc gen dieselben. Das Wasser kann aus der erstarrten die ein Gemenge von neutralem Salz mit sehr w sauren ist, ausgedrückt werden. Wird aber diese ko heisse Auflösung mit vielem kalten Wasser vermis wird das Salz zersetzt und scheidet zweifach margi res Natron ab. 20 Th. kochendheisen Alkohol 1 Th. neutrales Salz auf; bei +72° fängt die Au an unklar zu werden, bei +62° fängt sie an zi hen, bei +58° ist sie ganz erstarrt, und bildet e latinose Masse und keine Krystalle, wozu eine w dünntere Auflösung nöthig ist. Bei + 100° behalten: Alkohol nur 0,38 Th. trocknes margarinsaures Natro gelöst. 100 Th. Aether ziehen aus dem Salze 0,

rgarinsäure aus. In mit Feuchtigkeit gesättigter Luft assen, nimmt dieses Salz bei +12° höchstens 14 Th. chtigkeit auf 100 auf.

Margarinsaures Ammoniak erhält man sowohl ch Sättigung der Säure mit Ammoniakgas, als auch ch Auflösen derselben in schwachem kaustischen Amiak; beim Erkalten schießt ein Salz in kleinen, perlterglänzenden Schuppen an, welches indeß ein saures

Wird die Säure in concentrirtem Ammoniak aufge-, so bildet sie eine gelatinöse, mehr oder weniger chsichtige Masse. Der Luft ausgesetzt, verliert das trale Salz etwas Ammoniak und wird sauer.

Margarinsaure Baryterde, Strontianerde und lkerde, so wie neutrales margarinsaures und b margarinsaures Bleioxyd werden ganz so wie entsprechenden talgsauren Salze bereitet, mit denen gleiche Verhältnisse haben.

## y. Oelsäure.

Bei der Darstellung dieser Säure fängt man damit an, man wohl ausgetrocknete Kaliseise mit kaltem, wasreiem Alkohol behandelt, welcher das ölsaure Kalilöst und das margarinsaure unaufgelöst läßt. Leinölr Hanföl-Seise enthält fast nur ölsaures Kali, und nur nige Procente margarinsaures. Die Auslösung wird dem unauflöslichen margarinsauren Salz absiltrirt, heinmal abgedampst, und der Rückstand kalt mit geringsten zur Auslösung erforderlichen Menge wasreien Alkohols behandelt, von dem noch unaufgelömargarinsauren Salz abgegossen, dann mit Wasser mischt, und im Kochen mit Weinsäure oder Chloraserstoffsäure zersetzt.

Eine andere Methode ist folgende: Man verdünnt e Auflösung von Kaliseife mit einer großen Menge assers, man seiht das dadurch niedergefallene saure rgarinsaure Salz ab, dampft die Flüssigkeit wieder zu em geringeren Volum ein, sättigt das freigewordene III.

Kali mit Chlorwasserstoffsäure, verdünnt wieder mit viel Wasser, filtrirt, dampft ab, sättigt mit Säure und verdünnt wieder, und wiederholt diess Alles so oft, als sich noch beim Verdünnen perlmutterglänzendes, saures margarinsaures Alkali bildet. So wie diess nicht mehr geschieht, sondern das, was sich noch absetzen sollte, schleimig und nicht perlmutterglänzend ist, wird die Auflösung abgedampft und darauf mit Chlorwasserstoffsäure in geringen Ueberschuss zersetzt.

Die abgeschiedene Säure hat das Ansehen eines Oeles und ist etwas gelblich, was von einer fremden Materie herrührt. Man trennt sie von der sauren Flüssigkeit und schüttelt sie mit warmem Wasser. Sie ist noch nicht vollkommen frei von Margarinsäure, weshalb man sie nach und nach gradweise einer niedrigeren Temperatur setzt. Die Margarinsäure krystallisirt dann heraus und die Oelsäure wird durch Papier davon abfiltrirt. Hierauf wird sie noch mehr abgekühlt und zuletzt bis zu 0°. Würde man die Säure auf einmal bis zu 0° abkühlen, so könnte es leicht geschehen, dass das Ganze erstarrte, und dass die Säure von dem Herauskrystallisirten nicht getrennt Die bei 0° nicht erstarrte Säure ist ein werden könnte. farbloses Oel, welches einen gelinde ranzigen Geruch und Geschmack besitzt. Ihr spec. Gewicht ist bei +18° =0,898. Sie gesteht bei einigen Graden unter 0° zu einer weißen, aus Krystallnadeln bestehenden Masse. leeren Raum kann sie unverändert überdestillirt werden. In Berührung mit der Luft geht der größte Theil unverändert über, aber ein Theil davon wird brenzlich, bildet brenzliches Oel und Essig, so wie Kohlensäure- und Kol-Von Wasser wird sie nicht aufgelös, lenwasserstoffgas. röthet aber die Lackmusinfusion und zersetzt beim Erhitzen die kohlensauren Alkalien, obgleich sie aus der Auflösung ihrer neutralen Salze von Kohlensäuregas ausgefällt wird. In Alkohol von 0,822 ist sie in allen Verhältnissen auflöslich. Von Wasser wird sie daraus niedergeschlagen, und dadurch am besten von dem ihr anhängenden gelben Farbstoff gereinigt.

Bei niedriger Temperatur vereinigt sie sich ohne Zerung mit Schwefelsäure. In der Wärme schwärzt sich
Gemische, und über + 100° zersetzt sich die Säure,
ter Entwickelung von schweflichtsaurem Gas, sehr schnell
eine kohlige Masse. Mit Salpetersäure erzeugt sie diebe krystallmische Säure, welche die Talgsäure mit der

petersäure giebt.

Die Oelsaure verbindet sich mit der Margarinsaure d der Talgsäure in allen Verhältnissen. Bei Behanddieser Verbindung mit kaltem Alkohol, bleibt der Siste Theil der festen Säuren unaufgelöst, während die stäure mit einer geringeren Quantität derselben aufgenmen wird. Bei +60° löst Alkohol das ganze Gemie auf. Die festen Säuren schießen, mit Oelsäure verreinigt, an, während der größte Theil der letzteren in iflösung bleibt, aber verunreinigt mit ersteren. Es ist tht möglich, mit völliger Sicherheit zu entscheiden, wann in die Oelsaure absolut rein habe, und Chevreul lt sich nicht für völlig überzeugt, daß es ihm geglückt , die letzten Antheile Oelsäure von den festen Säuren, er die letztern Antheile Margarinsaure von der Oeltre zu scheiden. Er bat, durch Ausmittelung ihres tmelzpunktes, in ungleichen Gemengen die Proportioa dieser Gemenge durch folgende, auf directe Versugegründete, Tabelle zu bestimmen gesucht:

	Oulzaure	Margarinsaure	Wird unklar bei	Gesteht bei	Oelsäure	Margarinsaure	Schmelzpunkt	Oelsäure	Margarinsaure	Schmelzpunkt	Oelsaure	Margariusaure	Schmelzpunkt
	99	1	+ 29	-00	74	26	35,5	49	51	44,3	34		49,5
	98	1 2 3	+ 2° 7 7 7,5 9,5	+ 2°	73		36	48	52	44,5	23	77	49,8
	97		7	3	72		36,5				22	78	50
	96	4	7,5	5	71		37	46		45	21		50
	95	5		7	70		37,5			45,7	20	KO.	50,2
	94	7	11	8	69 60	_	38	44	56				50,3
	93 92	8	15 15	9 10	68 67	32 33	38,5	40	50	46,3 46,5		83	50,7
•	91	9	16	14	66.		, ,	41	59				51,5
	90	10	21	17	65	35	19,5	40		46,7			51,8
	89	11	25	18	64	36	39,7		61	47	14	86	57
	88		26	21	63		40		62	47,7	13	87	52
	87	13	26	24						47,7	12	88	52,5
	86	14	27	25,5			41	36	64	47,8		89	52,5
	85	15	28	*) 26,5	60	40	41	35	65	48	01	90	53
	84	16	30	27,5	59	41	41,7	44	66		9	91	53
	83	17	30	28,5	58		42		67	48	8	92	53,2
•	82		32	29,5	57		42			48,2		93	
	81	19	32	30,5	56	44	42,2	31	69	48,3	6	94	
	80		32,5	31,5	55	45	42,5	30			5	95	
	79		35	32	54	46	43	29		48,5	4	96	54,2
	78	22	35	33	53		43,5	28		48,5			54,7
		$\frac{23}{24}$	36 36	34 34,5	52	40	43,7	$\frac{27}{26}$	74	48,7	2 1		55 55
	74	25	36,5							49,2 49,5	1,	23	22
	L O	1-7	لرون ا	واردها	100	ľ	144	1-7	1,3	123,3	J		

Die Oelsäure läßt sich, gleich den vorhergebeiden nicht in isolirtem Zustand erhalten, sondern ist imme wasserhaltig. Sie enthält 96,2 Th. Säure und 3,8 D Wasser. Die wasserfreie Säure besteht aus:

	Nach d. Versuchen.	Atome,	Nach d. Rechard
Kohlenstoff	80,972	70	81,32
Wasserstoff	11,359	117	11,09
Sauerstoff	7,699	5	7,59.

<sup>\*)</sup> Von dieser Zehl an sind die Thermometergrade Schmelspenis-

Das Atom der Oelsäure wiegt dann 6587. Sie sätteine Quantität Basis, deren Sauerstoff 3,036 ist, d. h. r sich zum Sauerstoff der Säure = 2:5 verhält, und ht daher mit der Talgsäure in einer Klasse. Nach die-Berechnung, welche vollkommen mit den Resultaten r Analyse von den ölsauren Salzen übereinstimmt, ent- lt die Oelsäure mehr Wasser als sie enthalten sollte, was lessen wohl einer Unvollkommenheit im analytischen rsuche mit der wasserhaltigen Säure, die aus 96,7 Säure d 3,3 Wasser bestehen sollte, zuzuschreiben sein möchte.

Ich habe im Vorhergehenden die Zusammensetzung r fetten Säuren nach Chevreul's Analysen und Berechngen aufgestellt. Bei den Vergleichungen, welche ich ischen seinen Resultaten anstellte, glaubte ich eine Behung in der Zusammensetzung derselben zu finden, die hier nicht übergehen darf. Die Talgsäure enthält Atome Kohlenstoff, und die Margarinsäure 35, oder : halbe Anzahl (in Chevreul's Recherches steht durch rschreibung 34). Den Wasserstoffgehalt der Talgsäure t er zu 135 berechnet; aber man wird aus dem unten geführten tabellarischen Resultat finden, dass 134 mit r Analyse übereinstimmender ist. Dagegen enthält die argarinsäure 65; nimmt man eine so geringe Fehlerhafkeit im Resultat der Analyse an (was auch die Uniglichkeit, alle Oelsäure absolut abzuscheiden, rechtseren kann), so dass diese 65 eigentlich 67 sein sollten, ist das aus Kohlenstoff und Wasserstoff zusammengezte Radikal in diesen beiden Säuren einerlei und aus 15 H67 zusammengetzt, und nennen wir dieses Radi-1 R, so besteht die Talgsäure aus 2R+5O, und die argarinsäure aus R+30; ein Verhältnis, welches mit m der Unterschwefelsäure zur Schwefelsäure, und dem r Chlorsäure zur oxydirten Chlorsäure übereinstimmt, id welches die Ursache der Aehnlichkeit, welche diese uren mit einander haben, sein kann.

Die Oelsäure dagegen stimmt mit der Talgsäure dan überein, dass das Verhältnis des Kohlenstoffs zum nerstoff gleich ist mit demselben Verhältnis in der Talgsäure, aber sie enthält ein aus C<sup>35</sup>H<sup>60</sup> zusammengesetztes Radikal, welches demnach 7 Atome Wasserstoff
weniger enthält, und 2 Atome von diesem Radikal sind
mit 5 Atomen Sauerstoff verbunden. Nach Chevreul's
eben angeführter Berechnung würde die Oelsäure nur
117 Atome Wasserstoff enthalten, aber die folgende Tabelle zeigt, dass es eigentlich 120 sind.

	Talgsäure.					iure.	<b>.</b>	Oelsäure.		
Bestand- theile.	Atome	Versuch	Rechnung	Atome	Versuch	Rechnung	Atome	Versuch	Rechnung	
Kohlenst. VVasserst. Sauerstoff Atomgew. Sättigungs- capacität		12,478	12,51 7,48	67 3	12,010	12,59 9,03	120	11,359	11,34 7,57	

Die ölsauren Salze gleichen nicht denen der vorhergehenden Säuren. Es fehlt ihnen im Allgemeinen die Neigung zu krystallisiren, und die von unauflöslichen und pulverförmigen nicht ganz freien, sind vor dem völlige Eintrocknen schleimig.

Oelsaures Kali: a) Neutrales erhält man, went eine auf die zuvor erwähnte Weise von margarinsaures Salz gereinigte Auflösung des Salzes mit kaustischem oder Abhlensaurem Kali, oder auch mit Chlorkalium vermisch wird, bis dass sich aus der Flüssigkeit das ölsaure Kal abscheidet, welches man auf Papier nimmt, abtropft, aus presst, trocknet und in dem 3 bis 4 fachen Gewicht was serfreien Alkohols auflöst, welcher das zur Fällung ange wandte Salz zurückläßt. Die Alkohol-Auflösung wird langsam abgedampst, wobei sich bisweilen Krystalle w ölsaurem Kali bilden. Eingetrocknet ist es farblos, leich zu pulvern, fast ohne Geruch, und schmeckt bitter und zugleich alkalisch. Wird es mit seinem doppelten Ge wichte Wassers vermischt, so schwillt es darin zu ein durchsichtigen Gallert auf, und setzt man noch einmal

el Wasser zu, so verwandelt es sich in eine syrupartige Missigkeit (Seifenleim). Mit noch mehr Wasser verdünnt, halt es sich klar, scheint aber doch nach längerer Zeit 📭 schleimiges, saures ölsaures Kali abzusetzen. In feuch-Luft zerfliefst es langsam, und nimmt bis das 1,66 faseines Gewichtes Wasser auf. 1 Th. ölseures Kali, 1 Th. Alkohol von 0,821 vermischt, verbindet sich 14 +13° nicht damit. Aber bei +50° bildet es eine Allständige Auflösung, die sich bei - 40°,5 zu trüben Mangt, bei +30° eine breiartige Masse, und bei +12° st ist. Wird das Salz mit Hülfe der Wärme in 2 Th. kohol aufgelöst, so erhält sich die Auflösung bei +12° az; bei +10° setzt sie einige Krystalle vom Salze ab, auf 100 Th. Alkohol enthält dann die übrigbleibende flösung 46,4 Th. Salz. 100 Th. Aether lösen im Koen 3,43 Th. Salz auf, und nach dem Erkalten erhält ch die Flüssigkeit klar. 6) Zweifach ölsaures Kali halt man, wenn 100 Th. Oelsaure mit einer Auflösung 8,9 Th. wasserfreien Kalt's, d. h. mit 10,62 Th. geamolzenen Kalihydrats in 400 Th. Wassers, vermischt, d dieses Gemische bei gelinder Warme digerirt wird. bildet dann eme gelatinose Masse, die sich mit 1000 al so viel Wasser vermischen läßt, ohne davon aufgelöst ler zersetzt zu werden. Die schleimige Masse ist sehr hwer vom Filtrum zu bringen. Das Salz ist sowohl in stem als in warmem Alkohol auflöslich, und die Aufsung röthet Lackmus; beim Verdünnen mit Wasser wird aber wieder blau, obgleich nichts sichtbar daraus gek wird.

Oelsaures Natron erhält man sowohl aus Natronffe, auf die Weise, wie das Kalisalz, als auch dadurch,
ffs man die Säure in einer Auflösung von kaustischem
atron im Ueberschuß auflöst. Das Salz bildet eine in
te alkalischen, selbst warmen Flüssigkeit unauflösliche
allert, die beim Erkalten erhärtet. Sie wird aus der
fissigkeit genommen, zerdrückt und ausgepreßt, und
trauf, wie das Kalisalz, mit Alkohol behandelt. Wird
me Auflösung in Alkohol verdunsten gelassen, so bleibt

Talgsäure, aber sie enthält ein aus C<sup>35</sup>H<sup>60</sup> zusammengssetztes Radikal, welches demnach 7 Atome Wassersof weniger enthält, und 2 Atome von diesem Radikal sind mit 5 Atomen Sauerstoff verbunden. Nach Chevreul's eben angeführter Berechnung würde die Oelsäure met 117 Atome Wasserstoff enthalten, aber die folgende Tabelle zeigt, daß es eigentlich 120 sind.

	<u> </u>	Talgsäur	e.	Margarinsäure.				Oelsäure.			
Bestand- theile.	Atome	Versuch	Rechnung	Atome	Versuch	Rechnung	Atome	Versuch	Mechnus		
Kohlenst. VVasserst. Sauerstoff Atomgew. Sättigungs- capacität	70 134 5	•	12,51 7,48	67 3	12,010	12,59 <b>9,03</b>	120	11,359	11,34 7,57		

Die ölsauren Salze gleichen nicht denen der vorhergehenden Säuren. Es fehlt ihnen im Allgemeinen de Neigung zu krystallisiren, und die von unauflöslichen mit pulverförmigen nicht ganz freien, sind vor dem völlige Eintrocknen schleimig.

Oelsaures Kali: a) Neutrales erhält man, wem eine auf die zuvor erwähnte Weise von margarinsauren Salz gereinigte Auflösung des Salzes mit kaustischem oder kohlensaurem Kali, oder auch mit Chlorkalium vermisch wird, bis dass sich aus der Flüssigkeit das ölsaure kan abscheidet, welches man auf Papier nimmt, abtropst, aus presst, trocknet und in dem 3 bis 4 fachen Gewicht was berfreien Alkohols auflöst, welcher das zur Fällung auge indte Salz zurückläst. Die Alkohol-Auflösung wird in dem Salz zurückläst. Die Alkohol-Auflösung wird ilden. Eingetrocknet ist es farblos, leich ohne Geruch, und schmeckt bitter und

Wird es mit seinem doppelten Ge

vermischt, so schwillt es darin zu einer

milert auf, und setzt man noch einmal

el Wasser zu, so verwandelt es sich in eine ayrupartige üssigkeit (Seifenleim). Mit noch mehr Wasser verdünnt, nält es sich klar, scheint aber doch nach längerer Zeit ı schleimiges, saures ölsaures Kali abzusetzen. In feuch-· Luft zerfliesst es langsam, und nimmt bis das 1,66 sae seines Gewichtes Wasser auf. 1 Th. ölsaures Kali, t 1 Th. Alkohol von 0,821 vermischt, verbindet sich i +13° nicht damit. Aber bei +50° bildet es eine llständige Auflösung, die sich bei +40°,5 zu trüben fängt, bei +30° eine breiartige Masse, und bei +12° t ist. Wird das Salz mit Hülse der Wärme in 2 Ih. cohol aufgelöst, so erhält sich die Auflösung bei +120 r; bei +10° setzt sie einige Krystalle vom Salze ab, d auf 100 Th. Alkohol enthält dann die übrigbleibende flösung 46,4 Th. Salz. 100 Th. Aether lösen im Kon 3,43 Th. Salz auf, und nach dem Erkalten erhält ı die Flüssigkeit klar. b) Zweifach ölsaures Kali ält man, wenn 100 Th. Oelsaure mit einer Aulibsung 1 8,9 Th. wasserfreien Kali's, d. h. mit 10,62 Th. gr. molzenen Kalihydrats in 400 Th. Wassers, vermischt, l dieses Gemische bei gelinder Wärme digerirt wird. bildet dann eine gelatinose Masse, die sich mit 1989 l so viel Wasser vermischen lässt, ohne davon aufgelöst r zersetzt zu werden. Die schlemige Maue int whi wer vom Filtrum zu bringen. Des Saz ik vinikil in tem als in warmen Alkohol actionics, and die Aufing rothet Lackmus; beim Verdlinsen mit Waver wird aber wieder blan, obgieich name nichten daraus get wird.

Oelsaures Natron ertäk man vanska am Natione, e, auf die Weise, wie das Kalman, an auch cartaire, is man die Säure in einer Anthony van kankarent tron im Teberschuis auflier. Das Sanz mater eine in alkalischen, seibet warmen flössigkeit materiels auflichen ertärtet, die mitt ein um unigkeit genommen, metariekt und ausgegrebe. Internaf, wie das Kalissie, mit Alaraca menanten. Wire se Anflösing in Alkohri vertungen genommen.

das Salz in Gestalt einer festen, halb durchsichtigen Masse zurück, die spröde ist und sich leicht vom Glase ablöst. Es ist farblos, hat wenig Geruch und schmeckt alkalisch. Es löst sich sehr leicht in 10 Th. Wasser von +12° auf. Es zieht zwar hygroscopische Feuchtigkeit an, zersließt aber nicht. Verdünnung mit Wasser bringt, wenigstess nicht in kürzerer Zeit, keinen Niederschlag von sauren ölsauren Natron hervor. Mit 5 Th. Alkohols von 0,821 geht keine Auflösung in der Kälte vor sich, und nur unvollständig in der Wärme. Von 10 Th. wird es mit Hülfe der Wärme aufgelöst, bei +32° fängt die Auflösung at sich zu trüben. 100 Th. Alkohol behalten bei +13° nur 4,84 Th. ölsaures Natron aufgelöst. 100 Th. Aether lösen bei seinem Kochpunkt nicht 2 Th. Salz auf; beim Erkalten trübt er sich und behält bei +10° nur 1,14 Th aufgelöst, was einen großen Ueberschuß von Oelsaure enthält und Lackmus röthet. Ein zweifach ölsaures Netron existirt, ist aber nicht untersucht.

Oelsaures Ammoniak entsteht durch Vermischen von Oelsaure mit kaustischem Ammoniak; die Verbindung geht sogleich mit Wärme-Entwickelung vor sich, das Sals scheidet sich in gelatinöser Form ab, löst sich aber durch Verdünnung mit Wasser vollständig auf; die Auflösung trübt sich und verliert beim Kochen Ammoniak.

Oelsaure Baryterde: a) Neutrale entsteht so-wohl durch Vereinigung der Oelsäure mit Baryterdebydrat, oder selbst kohlensaurer Baryterde im Kochen, als auch durch Fällung von Chlorbaryum mit ölsaurem Natron. Sie bildet ein in Wasser unauflösliches, farbloses und geschmackloses Pulver, das in geringem Grade in kochendem Alkohol auflöslich ist. In Alkohol aufgelöste Oelsäure löst dieselbe zu einem Salz mit großem Säureüberschuß auf. Sie löst sich auch in einer bestimmten Menge in Oelsäure auf, aber diese sauren Salze sind nicht näher untersucht.

Folgende Salze entstehen alle durch doppelte Zersetzung mittelst der kochenden Auflösungen von ölsauren
Natron und einem auflöslichen Salz der Base: Oelsaure

ontianerde, pulverförmig, wie das Baryterdesalz. saure Kalkerde, farblos, pulverförmig, bei gelin-Wärme schmelzend. Oelsaure Talkerde, weiße durchsichtige, zwischen den Fingern erweichende Kör-Oelsaures Zinkoxyd, weiß, pulverförmig, schmilzt er +100°. Oelsaures Kobaltoxyd scheidet sich wierig ab, ist blaugrün, und wird, wie das Oxydhyan der Luft grün. Oelsaures Nickeloxyd scheisich schwierig ab, und bildet ein apfelgrünes Pulver. Isaures Kupferoxyd ist grün und so leicht schmelz-🐧 daß es schon flüssig zu werden anfängt, wenn es n unmittelbaren Sonnenlicht ausgesetzt wird. Halb sures Bleioxyd entsteht durch Digestion von bah essigsaurem Bleioxyd mit Oelsaure. Dieses Salz ist +20° weich, schmilzt bei + 100°, und ist, nachdem genzlich geschmolzen ist, vollkommen durchsichtig dsaures Chromoxydul, durch Fällung dargestellt, violett, erhält sich lange weich, erhärtet aber zuletzt der Luft.

Die nun abgehandelten fetten Säuren haben, als Bedtheile der Seifen und Bleipflaster, eine große Anddung. Man hat aber auch versucht, denselben, vorlich den festen, noch eine andere zu geben, nämlich Brennmaterial, und sie können in der Hinsicht mit Wachse in sofern verglichen werden, als sie nicht machen, aber mit klarer und reiner Flamme brenten. Sie können zu diesem Endzweck sowohl aus Seife, auch durch Destillation von vegetabilischem oder anilischem Fett bereitet werden.

Durch Verseifung des Ricinusöls erzeugte fette Säuren.

Man verwandelt 8 Th. Ricinusöl in Seife mittelat per Auflösung von 2 Th. Kalihydrat in 4 Th. Wasser, obei innerhalb weniger Minuten eine durchsichtige, zähe, Wasser vollkommen auflösliche Masse entsteht, die sich einen Zusatz von überschüssigem Kali aus der Flüs-

sigkeit nicht ausscheidet. Diese Seife zeichnet sich durch einen äußerst bitteren Geschmack aus. Wird ihre Außbaung mit Kochsalz vermischt, so scheidet sich Natronseise aus, und zwar so vollständig, daß die ausgesalzene Flüsigkeit, auf der sie schwimmt, von Säuren nicht unkler wird. Bei dieser Seifenbildung entsteht, wie bei der Seponification anderer Oele, 8 Proc. vom Gewicht des Bicinusöls Oelzucker, und die Quantität der neugebildeten säuren beträgt 94 Proc. Man scheidet die fetten Säuren von der Base mittelst Chlorwasserstoffsäure und wäscht sie mit Wasser aus, wobei ein rothgelbes, geruckloses Oel von sehr scharfem Geschmack übrig bleibt. Es besteht aus drei Säuren, von denen sich die eine nach einigen Stunden, bei einer Temperatur von + 15° bis + 18°, in fester Form, aber in sehr geringer Menge absetzt.

- a) Ricintalgsäure. Diese feste, auf eben wähnte Art gewonnene Säure, wird zwischen Papier augepresst und in kochendem concentrirten Alkohol aufgelöst, aus dem sie beim Erkalten in perlmutterglänzenden, zart anzufühlenden Schuppen anschießt. Diese Säure ist geruch- und geschmacklos, in Wasser unauflöslich, aber auflöslich in ihrem halben Gewicht kochenden Alkohols Diese Auflösung röthet die Lackmustinctur sehr stark. Die Ricintalgsäure schmilzt etwas über +130°, und bei der Destillation geht ein guter Theil davon unverändert über. Mit den Basen bildet sie Salze, welche denen der zovor beschriebenen Säuren vollkommen ähnlich sind. Ihre Verbindung mit Talkerde ist in Alkohol auflöslich. Säure besteht aus 70,5 Kohlenstoff, 10,91 Wasserstoff und 18,59 Sauerstoff. Die relativen Volume sind so lange noch unbestimmt, als die Sättigungscapacität der Säure unbekannt ist. - Bussy und Lecanu, welche ansangs diese Säure, meiner Meinung nach sehr passend, Acide stearoricinique nannten, änderten diesen Namen später in Acide margaritique um, den ich für sehr übel gewählt halte.
- b) Ricinsaure (Acide ricinique). Die ölartige richtige bleher sich die Ricintalgsäure abgesent o, ohne zuvor Krystalle von letztge-

läure abzusetzen. Sie besteht aus Ricinsaure bisaure, woraus sich eine Portion von ersterer spetzt, daß man das Gemenge aus einer kleite destillirt, bis dass & übergegangen ist, weldem größeren Theile nach Ricinsaure ist. Sie too fest, und kann durch Pressen zwischen Löschder Hüssigen Ricinölsäure befreit werden. Diese let eine perlmutterglänzende Masse von schart sogleich bemerklichem, aber lange anhaltenmack. Sie schmilzt bei +22° zu einem farbund gesteht beim Erkalten zu einem krystallitt. Sie lässt sich bei einer wenig erhöhten Temerdestilliren und behält nachher ihren Schmelzerändert. Sie ist in Wasser unauflöslich, aber islich in Alkohol und in Aether, und diese Auföthen stark das Lackmuspapier. Bei + 12° löst obol 3 Th. Säure auf, wovon bei niedrigerer r ein Theil wieder anschiefst. Gleiche Theile nd Saure geben bei -8° Krystalle, aber 2 Th. af 1 Th. Säure erhalten sich bei -16° klar, ung in Alkohol wird von Wasser getrübt, aber Zusatz vom 12 fachen Gewicht vom Alkohol ird das Gemenge beim Aufkochen wieder klar. her lost 3 Th. Saure bei -18° auf, bei 0° allisirt der größte Theil wieder heraus. Ihre gen mit den Alkalien bilden, sowohl in Alko-Wasser auflösliche, Seifen. Sie geben mit Chlorwie mit Chlormagnesium, einen käseähnlichen ng, aber der vom Talkerdesalz ist in Alkohol and kann Talkerde im Ueberschuss aufnehmen, me Auflösung in Alkohol alkalisch reagirt. Aus flösung kann die ricinsaure Talkerde in perlmenden Nadeln krystallisirt erhalten werden. a Bleioxyd ist ebenfalls in Alkohol auflöslich it mit Ueberschuls an Basis alkalisch. Diese wht aus 73,56 Kohlenstoff, 9,86 Wasserstoff und moff. Die relative Anzahl von Atomen, so Engungscapacität der Säure, sind unbekannt. icia o Isaure (Acide olsoricinique) ist sehr schwer von der vorhergehenden zu trennen; man kühlt das Gemenge künstlich bis zu — 2° ab, und preßt die erstarrte Masse zwischen abgekühltem Löschpapier aus aus welchem man dann die Ricinölsäure mit Alkohol auzieht. Nach dem Abdampfen des Alkohols bleibt sie als ein gelbes Oel von schwachem Geruch, aber sehr scharfem Geschmack zurück. Sie gesteht bei mehreren Graden unter 0°. In Wasser ist sie unauflöslich, läßt sich aber mit Alkohol in allen Verhältnissen vermischen. Ihre Verbindungen mit Salzbasen bilden sich leicht, und sind sowohl in Alkohol als in Wasser auflöslich. Ihre Salzbasen henden Säuren, in Alkohol auflöslich. Sie ist nicht analysirt.

Alle drei nun erwähnten Säuren sind wasserhaltig, und geben bei der Vereinigung mit Bleioxyd Wasser ah. Dieses Wasser ist mit in die Analyse eingerechnet, so das wenn seine Menge bekannt und abgezogen wird, die relativen Mengen anders ausfallen. Bussy und Lecanu entschuldigen diese Mangelhaftigkeit in der Analyse dadurch, dass sie diese Säuren als Wasserstoffsäuren, und also die Abscheidung von Wasser als eine Bildung desselben betrachten. Ich erwähnte schon pag. 398., dass bei der Destillation von Ricinusöl zwei Säuren gebildet würden; diese sind die Ricinsäure und die Ricinölsäure. Der Name der letzteren ist später unpassender mit Acide elaiodique vertauscht worden; ich ziehe den zuerst gegebenen vor.

# B. Durch den Seifenbildungs-Prozess erzeugte flüchtige Säuren.

Diese Klasse von Säuren entsteht vorzüglich aus mehreren Arten von thierischem Fett, wie z. B. aus Butter, welche nicht weniger als 3 solcher giebt, die ich an ihrem Orte abhandeln werde. Von vegetabilischen Oelen hat man bis jetzt nur zwei erhalten, nämlich die Sabadilsäure und die Crotonsäure.

### . Sabadillsäure. (Acide cevadique.)

Sie ist von Pelletier und Caventou entdeckt worn. Um sie zu erhalten, zieht man Sabadillsaamen (von eratrum Sabadilla) mit Aether aus, welcher ein mit earin und Elain vermischtes, fettes Oel auflöst; bierauf stillirt man den Aether vom Oel ab, verwandelt dieses it kaustischem Kali in Seife, zersetzt die Seife durch Veinsäure, seiht die abgeschiedenen fetten Säuren ab und stillirt die Flüssigkeit, wobei eine mit Wasser sehr verannte Sabadillsäure in die Vorlage übergeht. Das Destilwird mit Barytwasser gesättigt, zur Trockne abgeampft, und das Barytsalz in einer Retorte mit syrupdik-Phosphorsaure vermischt und destillirt. Dabei subliirt sich die Säure in weißen, perlmutterglänzenden Nan, welche bei +20° schmelzen, wie Buttersäure, d. h. ele alte ranzige Butter riechen, die eben ihren Geruch Buttersäure verdankt, und bei einigen Graden über ren Schmelzpunkt sich aublimiren. Diese Säure ist in Fasser, Alkohol und Aether auflöslich. Ihre Salze beten in einem gewissen Grade den Geruch der Säure Das Ammoniaksalz fällt die Eisenoxydsalze mit wei-Farbe.

#### Crotonsaure. (Acide jatrophique. Pell. et Cav.)

Diese Säure ist ebenfalls von Pelletier und Caentou entdeckt worden, und zwar in dem Oel aus den
amen von Croton Tiglium, in Frankreich bekannt undem Namen von Graine de pignon d'Inde, von welhen sie anfangs glaubten, sie stammten von Jatrophaburcas her, weshalb sie die Säure Jatrophasäure nannten.
Indes hat nachher diese Säure weiter untersucht, und
Crotonsäure genannt. Man gewinnt dieselbe aus dem
Aether oder Alkohol aus den Saamen ausgezogenen
wenn man dasselbe mit Talkerde und Wasser bis
Trockne einkocht, darauf das Oel mit Aether auszieht
den Rückstand mit Phosphorsäure destillist. Aber

auf diese Weise erhält man nur eine sehr geringe Menge Säure, gerade so wie es mit ranziger Butter der Fall is, und der größte Theil der Säure geht mit dem Oel. Ma verwandelt daher das Oel in Seife, zersetzt diese durch Weinsäure, filtrirt und destillirt die Flüssigkeit in eines gut lutirten Apparat, wobei man ein saures, scharf und unangenehm riechendes Destillat erhält. Es wird mit Berytwasser gesättigt und zur Trockne abgedampft, und da Barytsalz dann mit höchst concentrirter Phosphorsäure de stillirt. Die überdestillirende Säure wird in einer lustdick verkitteten, bis -5° und darunter erkälteten, Vorlage aufgefangen, worin die Säure erstarrt. Buchner und v. Valta bereiten die Säure unmittelbar aus dem Samen von Croton Tiglium, den man von den Schalen befreit, zerstößt und durch Kochen in einer verdünntes Lauge von Kalihydrat auflöst, bis alles Oel in Seife von wandelt ist. Man bekommt eine braune, unangenehm. riechende Flüssigkeit, die durch Leinen geseiht und, nie Schwefelsäure in geringem Ueberschuss vermischt, aus eine Retorte destillirt wird, bis 3 übergegangen ist. Die get verschlossene Vorlage wird kalt erhalten. Die Säure wird hernach auf die eben erwähnte Art concentrirt. - Die erhaltene feste Säure ist sehr flüchtig und verdunstet wa nige Grade über 0° mit einem durchdringenden, ekelh ten, Nase und Augen reizenden Geruch. Sie röthet des Lackmuspapier, schmeckt scharf, bewirkt Entzündung und äußert giftige Wirkungen.

Da diese Säure von Talkerdehydrat aus dem Cretonöl nur in einer sehr geringen, zuvor schon gebildet. Menge ausgezogen wird, so scheint sie sich zum Crotonöl wie die Buttersäure zur Butter zu verhalten, und eines Bestandtheil des abführenden und in Alkohol auflösliches Theiles (pag. 399.) von diesem Oel auszumachen, bei des Zersetzung, durch den Einflus des Alkali's, die Säute entweder gebildet oder entbunden wird.

Ihre Salze besitzen keinen Geruch; durch Sättigues der Säure verschwindet ihr Geruch gänzlich. Crotom saures Kali krystallisirt in rhomboidalen Prismen,

Schwer auflöslich. Crotonsaure Baryterde ist Wasser auflöslich, und setzt sich beim Abdampfen entder in perlmutterglänzenden Krystallen oder in Gestalt weißen Pulvers ab; ist in Wasser und in Alkoholt auflöslich. Crotonsaure Talkerde ist ein körte, in Wasser sehr schwer auflöslicher Niederschlag, orotonsaurem Ammoniak werden schwefelsaures Einoxydul mit isabellgelber, und Blei-, Kupfer- und Iber-Salze mit weißer Farbe gefällt.

#### C. Oelzucker.

Diese Substanz ist von Scheele entdeckt worden. cher zeigte, dass sie sich bildet, wenn Oele mit Bleid und wenig Wasser zu Pflaster gekocht werden, wot das Wasser süß wird und Oelzucker aufgelöst enthält, n man gewinnt, wenn man die Auflösung abgießt, durch wefelwasserstoffgas von einer Portion aufgelösten Bleids befreit und dann abdampft. Chevreul erwies thher, dass diese zuckerähnliche Substanz ein Product der Verseifung sowohl der Pflanzenöle, als des Talder Butter und des Schmalzes ist, und dass dabei Menge von 8 bis 15 Proc. vom Gewicht des Fettes trägt. Man erhält den Oelzucker bei der Seifenhildung It Alkali, indem man die alkalische Mutterlauge, sodid sich die Seife von derselben ausgeschieden hat, mit Awefelsäure sättigt, und den etwa zufälligerweise hinesetzten Ueberschuls davon mit etwas kohlensaurer Bawrde wegnimmt, worauf man die Flüssigkeit filtrirt und dünnen Syrup abdampft, den man alsdann in Alkoauflöst, von dem schwefelsauren Salze abfiltrirt und bdampft. Man erhält so den Oelzucker, wenn er voll-Ommen rein ist, in Gestalt eines farblosen Syrups, der at 20m Krystallistren zu bringen ist. Gewöhnlich hat eine gelbliche Farbe, die durch Blutlangenkohle wegmommen werden kann. Er hat einen reinen und ans mehm süßen Geschmack. Man erhält ihn leicht so concentrirt, dass er ein spec. Gewicht von 1,252 hat, abet enthält dann noch Wasser. Chevreul fand, daß web Monate Zeit nöthig waren, um ihn im luftleeren Rum über Schwefelsäure bis zu einem spec. Gewicht von 1,21 12 zu bringen, und in diesem Zustand enthält er noch de misch gebundenes Wasser. In der Luft zieht er Feod tigkeit an, und in Alkohol ist er leicht auflöslich. Wind seine concentrirte wälsrige Auflösung in einem Destille tionsgefälse gekocht, so destillirt mit dem Wasser en Theil Oelzucker über, und Scheele fand, dass er ba einer sehr hohen Temperatur in concentrirter Form einem großen Theile nach unverändert überdestillirte; als aber die Retorte zu glühen anfing, kam ein riechendes sum Wasser und ein schwarzes brenzliches: Oel. In der Re-In offener Luft erhitet torte blieb eine poröse Kohle. entzündet er sich und brennt mit blauer Flamme. Von Salpetersäure wird er nur äußerst schwer, und erst nach dem man mehrere Male neue Säure aufgegossen hat, in Oxalsäure umgewandelt. Ein Theil Oelzucker, in 4 Th Wassers aufgelöst, erhält sich unverändert, ohne weidt in Wein- noch saure Gährung überzugehen, und er läst sich nicht einmal durch Zusatz von Hefe in Gährung setzen. Er wird nicht von basisch essigsaurem Bleiozy gefällt, und beim Digeriren mit Bleioxyd löst er dassellt auf. Er vereinigt sich auch mit Kali zu einer in Alkohi auflöslichen Verbindung.

Bei einem spec. Gewicht von 1,27 besteht der Odezucker, nach Chevreul's Analyse, aus 40,071 Kohlenstoff, 8,925 Wasserstoff und 51,004 Sauerstoff. Die demselben chemisch verbundene Quantität Wassers ist bekannt.

## D. Seife.

Unter diesem Namen verstehen wir die Verbindungen von Pflanzenölen mit Kali und Natron, die alle mein zum Waschen gebraucht werden. Es giebt swarten davon, nämlich weiche Seife, Schmierseife, die be

gewöhnlicher Temperatur weich, butterartig ist, und harte Seife. Die weichste von allen Seifen wäre diejenige, welche nur aus ölsaurem Kali, und die härteste von allen, die nur aus talgsaurem Natron bestünde. Kali giebt im Allgemeinen weichere Verbindungen, als Natron, und trocknende Oele liefern weichere Seife, als solche, die leicht erstarren, wie z. B. Baumöl und Myrthenwachs, die, zumal mit Natron, harte Seife geben. Alle diese Seifen sind, nach dem, was wir vorher sahen, nichts anderes, als Gemenge von talgsauren, margarinsauren und ölsauren Salzen in ungleichen relativen Verhältnissen, und da diese Säuren, von welcher Fettart sie auch erzeugt sein mögen, identisch sind, so ist es einleuchtend, dals man durch ihre ungleiche Vermengung und Sättigung mit Alkali genau die Seife von einer gewissen Oelart nachmachen kann, ohne dass ein Tropsen von diesem Oel dazu angewendet wird.

Im Allgemeinen reduciren sich die im Handel vorkommenden Sorten von Seife auf zwei Hauptarten, nämlich grüne oder weiche, und weiße oder harte Seife.

1) Grüne Seife, so bezeichnet, zum Unterschiede von schwarzer Seife, die aus Alkali und fetten thierischen Abfällen gemacht wird. Die grüne Seife wird aus Hanföl und Talg mittelst kaustischen Kali's gemacht. Das Hanföl enthält, als trocknendes Oel, wenig Stearin, und giebt daher meist ölsaures Kali; daher wird Talg zugesetzt, welcher meist margarinsaures und talgsaures Kali bildet. Zur Seifenbildung im Großen wird das Alkali auf die Weise kaustisch gemacht, dass man den Kalk mit Wasser En Hydrat löscht, darauf mit gewöhnlicher Pottasche ohne Wasser vermengt und das Gemenge drei Wochen lang an einem trocknen Ort lässt. Während dessen wird das Alkali kaustisch. Die Masse wird dann in Bottichen, auf leren mit einem Hahn versehenen Boden Stroh liegt, tait Wasser übergossen, und dieses Wasser hierauf als oncentrirte Lauge abgezapft. Es wird dann von neuem Vasser aufgegossen, welches eine schwächere Lauge giebt. Lierbei bleibt ein großer Theil der Salze aus der Pott-

asche bei dem Kalk zurück. Löst man die Pottasche im Wasser auf und macht sie im Kochen kaustisch, was in Großen schwer auszuführen ist, so gehen alle in ihr enhaltenen, auflöslichen Salze mit in die Seife über und setzen sich darin ab. Man muß sie daher vor der Kansticirung herauskrystallisiren lassen. In Deutschland wird die Lauge gewöhnlich aus guter Holzasche gemacht, au der man einen Haufen mit einer Vertiefung bildet, in der man den Kalk löscht, worauf alles gut durch einande gemengt wird. Dieses Gemenge wird dann in eine M von Seihapparat, den Auslaugebottich oder Aescher, gebracht, etwas fest gedrückt und Wasser aufgegossen, web ches man nach einigen Stunden als Lauge abzapft. Da Oel und der Talg werden zuerst mit der schwachen Lange gekocht, und hierauf zur vollständigen Sättigung die sie kere Lauge zugesetzt. Der Alkali-Gehalt wird aus des specifischen Gewicht der Lauge gefunden. Die Seife win hierauf zur gehörigen Consistenz eingekocht. Man plien ihr mitunter etwas mit kaustischem Kali angeriebenen la digo zuzusetzen, womit ihre natürliche gelbbranne farte sich grün färbt. Diess dient gewiss zu nichts, aber di Käufer verlangen nun einmal aus Gewohnheit diese Faria Nach einigen Wochen setzen sich in der Seife eine Meng größerer oder kleinerer weißer Körner ab, die eine A unvollkommener Auskrystallisirung von talgsaurem margarinsaurem Kali sind. Man hält dieses Körnige, gewöhnlich durch Zusatz von Stärke nachgemacht wie für ein Zeichen von guter Seife. Es beruht gänzlich der Güte und Menge des zugesetzten Talges. Von zu vi Talg wird die Seife im Winter hart, von zu wenig wie sie schleimig, zertheilt sich bei der Anwendung Waschen in Klümpchen, die sich nur langsam auflör und dadurch verloren gehen, so dass von solcher sell mehr verbraucht wird, als von richtig beschaffener. Die grüne Seife enthält überdiess, außer ihren eigentall chen Bestandtheilen, den neugebildeten Oelzucker, Salze aus der Pottasche, welche beim Auslaugen des k stischen Kali's aus dem Gemenge mit aufgenommen

, eine Portion kohlensauren Kali's, das theils nicht paticirt wurde, theils sich nachher gebildet hat, so wie ch gewöhnlich einen geringen Ueberschuß von Kali. weiche Seife löst sich leicht im Wasser auf; die Auftung schäumt stark, so daß sich daraus bei einer geteen Concentration derselben die bekannten Seifenblabilden lassen; aber in einer, bis zu einem gewissen ade concentrirten Lange von Kali ist die Seife unauflich und scheidet sich daraus in Klumpen aus. Man un auf diese Art eine Seife reinigen, die wegen schlech-Bereitung zu viel Salze, oder selbst zu viel kaustisches er kohlensaures Alkali enthält. Man nimmt den Seiklumpen ab, lässt ihn abtropfen und lässt ihn wieder ein wenig Wasser zur gehörigen Consistenz zerge-🖦 — Die weiche Seife löst sich vollkommen in Alkoauf, und läßt dabei fremde Salze zurück. Thénard nd bei einer Analyse von grüner Seife, nach Abscheiing ihrer Salze, 9,5 Proc. Kali, 44,0 Proc. fette Säuren 46,5 Proc. Wasser,

2) Harte Seife wird in südlichen Ländern gewöhn-🦣 aus Baumöl und Natron, in Deutschland und den rdlichen Ländern aber gewöhnlich aus thierischem Fett macht. Entweder nimmt man hierau unmittelber kauches Natron, worin man das Baumöl durch Kochen east mit schwacher, und dann mit stärkerer Lauge in me verwandelt, oder, wie es gewöhnlich geschieht, man cht zuerst eine Kaliseife, der man nach beendigter Seibildung feingeriebenes Kochsalz zusetzt, das von der We zersetzt wird und Chlorkalium und Natronseife bilt, die sich von der Mutterlange ausscheidet und darauf wimms. Die Seife wird denn in eine Form ausgegosworin sie erstert und trocknet, und darauf mittelst Metalldraths in kleinere Stücke zerschnitten. Eine Seife hat eine weiße, etwas in's Gelbe ziehende , einen eigenen, nicht unangenehmen Geruch, einen sch alkalischen, aber nicht scharfen oder salzigen Geick, ist in dünnen Scheiben durchscheinend, wenig Iwerer als Wasser, fühlt sich trocken und nicht schlüpfrig

oder fett an, wird nicht in der Luft feucht, sondern trocknet immer mehr aus, ohne sich dabei mit ausgewittertem Salz zu beschlagen, und löst sich in Wasser und in Alkohol ohne Zurücklassung von fremden Substanzen auf. Aus ihrer sehr verdünnten Auflösung schlägt sich saures talg- und margarinsaures Natron nieder. weiche als harte Seife ist in gesättigten Salzauflösungen unauflöslich, und durch Zusatz von Kalisalzen zur Auflösung der weichen Seife, oder sowohl von Kali- als Natronsalzen zur Auflösung der harten Seife, wird sie niedergeschlagen, und enthielt die Auslösung nur wenig Seife, so besteht der Niederschlag dem größten Theil nach au den sauren Salzen der fetten Säuren, die, ohne sich aufzulösen, in kochendem Wasser schmelzen. Aus mehr concentrirten Auflösungen scheiden sich beide Seifenarten mzersetzt ab.

Im Handel haben wir mehrere Arten von harter Seife; nämlich a) weisse, spanische oder französische Seise, die aus Baumöl und Natron gewonnen wird. Die französischen Fabrikanten setzen gewöhnlich 3 Mohn- oder Rüböl zu, um das zu starke Eintrocknen der Seife zu verhindern, wodurch sie im Detailhandel beim Zerschneiden is kleinere Stücke zersplittert wird und verloren geht. 6) Marmorirte Seife, auch venedische Seife genannt, die aus derselben Ingredienzien besteht, die aber entweder gleich ursprünglich Eisen (in Gestalt von Schwefeleisen, aufgelöst in dem dadurch grünlich gewordenen kaustischen Natron) enthält, oder der man eine Auflösung von Eiservitriol innig beimengt. Beim Gestehen der Seife sonder sich die färbende Substanz in den bekannten marmoristen Adern aus. Die Seife muss dazu beim Ausgiessen eine gewisse Consistenz haben. Ist sie zu dick, so wird die Masse gleichförmig gefärbt, ist sie zu dünn, so sinkt de Färbende zu Boden. c) Sogenannte russische Seife, eberfalls eine weisse, aus Talg und Kali bereitete Seise. Ab ein Product von thierischem Fett, gehört sie, so wie die -chnliche harte aus thierischen Fetten bereitete Seife, h nicht hierher, aber nach der Verseifung in

d

en

le

fee

**a**dj

lle diese Verbindungen von gleicher Art, nämlich Gesenge von den Salzen derselben fetten Säuren mit Naon oder Kali zur Basis. d) Durchsichtige Seife, aus ierentalg und reinem, von fremden Salzen freiem Naon bereitet, die wiederum in Alkohol aufgelöst, filtrirt, ngedampft und bei einer gewissen Concentration in Foren gegossen wird. Sie ist gelb oder gelbbraun, und leibt nach dem Trocknen durchsichtig. e) Palmseife, ie, wie die vorige, zu den Luxusseisen gehört, wird aus mlmöl und Natron gemacht. f) Verschiedene andere inere Seifenarten, wie z. B. Mandelseife, die aus gleizen Theilen zerkleinerter Oelseife und Talgseife bereiwird, die man in 1 Th. aus bittern Mandeln und Ronwasser gemachter Mandelmilch auflöst; Seifenkugeln, idem Seife in ganz wenig Wasser geschmolzen und mit tärke zu einem Teig geformt wird, etc. Alle diese Seimarten können dadurch wohlriechend gemacht werden, als man bei ihrer Bereitung vor dem Gestehen flüchtige rele zusetzt.

Von Oelseife haben wir folgende analytische Anzben:

	Marseiller 1).	Gewöhnl. französische 2).	Savon en table <sup>3</sup> ).	Marmo- rirte 3).
Natron	10,24	8,56	4,6	6
Oelsäure Talgsäure	59,207 9,20	60,94	50,2	64
Wasser	21,36	30,50	45,2	30.

Die Seife wird zum Waschen, zum Walken des Tuchs, a der Heilkunde und Pharmacie etc. gebraucht. Die weibe Seife wäscht besser als die harte, weil sie gewöhnlich twas mehr Alkali enthält. Sie wird zu gröberem Leien und zum Walken angewendet. Die harte Seife daseen wird beim feineren Leinen, bei Baumwolle und Eide gebraucht. Die Anwendung der Seife zum Waschen gründet sich auf zwei Umstände: 1) auf ihr Ver-

<sup>1)</sup> Braconnot. 2) Pelletier. 3) Thénard.

mögen, als emulsionsartige Auflösung fette Stoffe von Zeuge aufzunehmen, die sich dadurch in dem Seisenwahn ser auflösen, und 2) auf die Leichtigkeit, mit der im in aufgelösten Salze ihr Alkali fabren lassen, welches de ki durch in freiem Zustand auf die Unreinigkeiten im Zeng la wirkt, die sich mit dem Alkali zu theils auflöslichen, the solchen Verbindungen vereinigen, die nicht mehr am Zent le haften, während eine entsprechende Menge der Seise zwei- oder vierfach öl- und margarinsaure Salze über geht. Die fetten Säuren tragen in letzterem Falle nicht ke zum Waschen bei, weil sie so gut wie obne Alkali geschieden werden. Man könnte daher sagen, das Alka sei für sich allein ein wohlfeileres Waschmaterial; abs mit Kohlensäure verbunden, löst es weniger auf, welle die Kohlensäure bei gewöhnlicher Temperatur wenigeni leicht ausgetrieben, als das neutrale ölsaure Salz zenzel wird. Kaustisches Kali aber übt seine Verwandtschaft das Zeug selbst aus, welches dadurch zerstört oder nigstens, beim öfteren Waschen mit verdünntem konten schen Alkali, spröde wird. Bei einer sehr hohen Ten peratur, z. B. in einem Dampsbad, thut kohlensaures Alkali dieselbe Wirkung, wie Seife, weil dann die Kohlensand ausgetrieben wird; hierauf gründet sich Chaptal's Me thode zu waschen, wobei das in eine schwache Length von kohlensaurem Natron getauchte Zeug einige Studen lang den Dämpfen von kochendem Wasser ausgesetzt wird. Da sich beim Waschen mit Seife das Ausziehen der Un reinigkeiten auf die Ausfällung auch von saurem ölseuren Alkali gründet, so geht auch daraus die Nothwendigkeit hervor, dieses schleimige, sich auf das Zeug leicht besett gende Salz wegzuschaffen, und das gewaschene Zeug lange und gut in reinem Wasser auszuspühlen, wenn es nicht nach dem Trocknen nach Seife riechen soll, welcher Geruch sowohl den sauren Salzen der Oelsäure, als der la freien Säure selbst angehört.

Wasser, welches zweifach kohlensaures Alkali, oder Kalkerde, schwefelsaure, salpetersaure oder andere Erdsalze aufgelöst enthält, wie z. B. Quell- und Meer-Wasser,

t nicht zum Waschen mit Seife, weil sich, durch die n Säuren mit den Erden gebildete, unauflösliche Salze das Zeug niederschlagen und darauf befestigen, die nicht wegspühlen lassen; aber solches Wasser kann liesem Endzweck gebraucht werden, wenn die Erdz. B. im Meetwasser zuvor durch eine geringe Menge ensauren oder besser kaustischen Alkali's im Kochen itzt werden, oder im Brunnenwasser die freie Kohiure zuvor durch einen sehr geringen Zusatz von kaunem Alkali oder selbst Kalkmilch gesättigt wird. Was Meerwasser betrifft, so bewirkt sein Kochsalzgehalt, es nach der Zersetzung der Erdsalze nicht so viel ; auflösen kann, als das durch Ausfällen gereinigte menwasser. Werden die Erdsalze nicht mit reinem li ausgefällt, so zersetzt dasselbe' eine weit größere ge harter Seife, als diese für sich ausfällen können, das Wasser wird, nach Vauquelin's Versuchen, lisch. — Wasser, in welchem sich Seife nicht ohne etzung auflösen lässt, pflegt man gewöhnlich hartes ser zu nennen.

3) Bleipflaster und unauflösliche Seifen. Bleidseife wird gewöhnlich Bleipflaster (Emplastrum li plumbici) genannt, und durch Kochen von 5 Th. zeschlämmten Bleioxyds mit 9 Th. Baumöls und Wasdas nach und nach zugesetzt wird, erhalten. Dabei randelt sich das Oel vollständig in eine Seife, wäh-. sich der Oelzucker in dem Wasser auflöst, das man ntlich nur, wegen seiner Verdampfung, zur Mäßigung Hitze und zur Verhinderung des Anbrennens zusetzt. darf das Wasser niemals völlig verdampfen lassen, lern muss immer neues, aber kochendes Wasser so zusetzen, als es sich zu sehr zu vermindern anfängt. es gänzlich verdampft, so muss das Gefäss, vor dem ttze, von neuem abgekühlt werden, weil die Masse it so heiss geworden sein kann, dass sie überkocht das Wasser sich mit Explosion verflüchtigt und die se umherwirft. Sobald die Verseifung vollständig vor gegangen ist, was man leicht an einer kleinen, in Wasser getropften Probe an ihrer Gleichförmigkeit må daran erkennt, dass sie sich kneten lässt, ohne an da Fingern zu kleben, so lässt man die Masse erkalten må giesst die Auflösung von Oelzucker ab. Man kann des Bleipflaster auch ohne Wasser durch vorsichtiges Erhiten des Oels bereiten, indem man, gerade wenn das Oel = kochen anfangen will, das Oxyd nach und nach in little nen Antheilen unter beständigem Umrühren zusetzt. Die soll ein weißeres Product geben, verlangt aber, wem nicht anbrennen soll, viel Vorsicht. Bleipflaster ist helle gelb, in der Kälte spröde, erweicht in der Wärme, mil wird bei noch höherer Temperatur klebrig, und schmik zuletzt zu einer undurchsichtigen Masse. In Wasser ist unauflöslich, in Alkohol nur wenig auflöslich. Leinel giebt ein noch leicht schmelzbareres und weicheres Phoster als Baumöl. Das Bleipflaster ist als ein Gemenge von den zu einem Drittheil mit den fetten Säuren gesättigtes Bleioxydsalzen zu betrachten, worin nämlich die Säuren 3 Mal so viel Basis, wie in den neutralen Salzen aufneb men. Die neutrale Verbindung entsteht durch Fällung i einer Bleizucker-Auflösung mit einer Auflösung von ter Seife; sie ist weiß, zähe, in der Wärme klebrig wit wird durch Schmelzen durchsichtig.

Das Bleipflaster macht die Basis eines großen Theinles der zusammengesetzten Pflaster aus, und nimmt auf diese Art die äußerlich auf die Haut anzuwendenden Heilmittel auf.

Baryt-, Strontian- und Kalk-Seise werden niedergeschlagen, wenn eine Auslösung von den Salzen dieser Erden hochendheiß mit einer Auslösung von Seise
vermischt wird. Der Niederschlag ist weiß, riecht nach
Seise, schmilzt schwer und ist weder in Wasser noch Alkohol auslöslich.

Talkerdeseise entsteht auf gleiche Weise. Sie ist weiss, glatt, schmilzt bei gelinder Wärme, und wird beim Erkalten durchsichtig, blassgelb und spröde; ist in Alkohol und setten Oelen auflöslich.

Thonerdeseife bildet einen weißen, nach den

Seife. 457

duen weich und biegsam werdenden Niederschlag. mist zu einer durchsichtigen gelben Masse, und ist in. ser, Alkohol und Oelen unauflöslich.

Manganseife fällt weiß nieder, wird aber an der rothbraun, trocknet zu einer spröden, beim Schmel-rothbraun werdenden Masse ein. Nach Scheele bemut man eine Art von Pflaster, wenn man 4 Th. Baumöl Th. Braunstein kocht.

Zinkseife bildet sich durch Kochen von Zinkoxyd Del und Wasser, und ist bei +100° fast flüssig. Als brachlag ist sie weißgelb, und trocknet zu einer sprö-Masse ein.

Risenoxydseife fällt, bei Anwendung eines Eisenbkalzes, weiß nieder, wird aber rothbraun, ist zähe, schmelzbar, in fetten Oelen und in Terpenthinöl tauflöslich.

Kobaltseife ist schmutzig-bleigrau, unauflöslich und beim Trocknen schwarz.

Kupferoxydseife schlägt sich beim Vermischen Eupfervitriol mit Seifenauflösung nieder. Sie ist grün sach dem Trocknen sprode; ist etwas in Alkohol, r aber in Aether und fetten Oelen auflöslich. Théund d'Arcet haben eine Anwendungsart der Kuzydseife angegeben. Man macht mit Leinöl und kauem Natron eine Seife, schlägt diese mit einer Aufg von 4 Th. Kupfervitriol and 1 Th. Eisenvitriol r, wäscht die Seife aus, trocknet sie, und löst 16 Th. in 30 Th. Leinölfirniss (durch Kochen von 4 Th. mit 1 Th. feingeriebener Bleiglätte erhalten) auf, setzt zugleich 10 Th. Wachs zu. Mit diesem geschmolt Gemische tränkt man Gegenstände von Gyps, inman dieselben zuvor bis +80°-90° erwärmt bat, aie dann eine Zeit lang in dieser Temperatur erhält. ich die Masse eingesogen hat. Sie werden dadurch zirt, zumal wenn die hervorstehenden Theile vorher etwas hellem Musivgold oder feingeriebenem Blattgerieben werden; sie können dann ohne Nachtheil Einfluss der Luft und des Wassers ausgesetzt werden.

Wismuthpflaster wird, wie das Bleipflaster, mit Wismuthoxyd erhalten.

eng.

di

Rad

فأ

lai

da

Ang

Dest

Pera

Ta

dz

ode

W

bil

R

tio

d

H

ge

Üe

ध

vic

W

u

**8e**)

**\$**0

D

ď

**Q** 

n

Ļ

b

Quecksilberoxyd pflaster soll auch beim Kocha von Quecksilberoxyd mit Oel und Wasser gebildet waden können, enthält aber dann wahrscheinlich Oxydd Aus einer Auflösung von Quecksilberchlorid (Sublima) niedergeschlagen, bildet es eine weiße, glatte, schwattrocknende Seife, die in der Wärme schmilzt und in Lichte grau wird.

Silberoxydseife fällt weiß nieder, wird aber it der Luft roth. Beim Schmelzen schwärzt sie sich, watscheinlich durch theilweise Reduction des Metalles,

Goldoxydseife fällt weiß nieder, ist glatt und wird bald dunkel purpurfarben.

## Flüchtige Oele.

Die flüchtigen Oele kommen in allen riechenden Pflazen vor, von deren Wohlgeruch sie, durch ihre besisdige Verdunstung, die Ursache sind. Sie finden sich allen Theilen der Pflanzen, aber bei der einen ist de flüchtige Oel in diesem, bei der anderen in jenem Thei enthalten. Gewisse Pflanzen, wie z. B. Thymian, enthal ten in allen ihren Theilen Hüchtiges Oel; bei einigen i es in den Blumenkronen, bei anderen in den Saames, bei noch anderen in den Blättern, in der Wurzel, in der Rinde enthalten. Bisweilen ist es der Fall, dass bei eine und derselben Pflanze verschiedene Theile auch verschie dene Oele enthalten; so hat z. B. der Pomeranzenbens ein verschiedenes Oel in den Blüthen, in den Baumblitern und in den Schaalen der Früchte. Die Menge vot Hüchtigem Oel ist sehr verschieden, nicht allein bei mgleichen Pflanzen, sondern auch bei einer und derselbe Species, je nach dem Erdreich und besonders nach des Klima, indem sich in den warmen Ländern die flüchtigen Oele in den Pflanzen in weit größerer Menge, als

n gemässigten und kalten, entwickeln. Bei verschie Pflanzen ist das slüchtige Oel in eigenen Gesässe

von denen es so gut umschlossen wird, in vertrocknen können, ohne daß das Oel sich Jahre lang aufbewahren lassen, ohne inwirkung der Luft gänzlich zerstört wird. ten, und vorzüglich in den Blüthen, bilder Oberfläche selbst, um in demselben verdunsten.

gen Oele gewinnt man gewöhnlich durch dem die Pflanze in einem Destillationsaper übergossen und dieses abdestillirt wird, zu gleicher Zeit das Oel übergeht. Die Heilkunde angewendeten flüchtigen Oele ckuen Pflanzen destillirt; einige, wie z. B. blüthöl und Rosenöl, müssen aus frischen zen Blumenblättern destillirt werden.

sind für sich nicht so flüchtig, wie das beim Kochen verdampfen sie in dem sich sergase, und wenn sich dann das aus Wasemengte Gas im Kühlapparat des Destillandensirt, so trennen sie sich, und das Oellem überdestillirten Wasser oder sinkt darin e Oele sind weniger flüchtig und gehen an setzt dann zum Wasser Kochsalz, dessen sung erst bei - 109°,7 kocht, wodurch das des Oele durch die höhere Termeratur

des Oels durch die höhere Temperatur

i. Setzt man bei diesen Destillationen zu
den Pflanzen, so bekommt man kein Oel,
m gewissen Grade in Wasser auflöslich ist,
n Gas vom Oel und vom Wasser in diese übergehen, das Condensirte nur eine
ng ohne Ueberschufs von Oel wird. Setzt
n wenig Wasser zu, so geschieht es leicht,
eingelegte Pflanze an dem Boden festsetzt,
das Destillat durch eingemengtes brenzlirbt. Da aber die Menge des überdestillinicht sowohl auf der des zugesetzten Washr auf der Größe der erhitzten Oberffäche
nt daraus hervor, daß man durch die Ge-

stalt der Destillirblase dieser Ungelegenheit abhelfen kan, weil, je schmaler und höher die Blase, innerhalb einen gewissen Verhältnisse, wird, man um so mehr aus gegebenen relativen Mengen von Pflanzensubstanz und Waser die Menge des überdestillirenden Wassers verminden und die des Oels vermehren kann. Daraus folgt, daß die zum Branntweinbrennen am besten sich eignenden Destilirblasen, d. h. die sehr weiten und niedrigen, zur Gewinnung der flüchtigen Oele unvortheilhaft sind, weil it denselben das Wasser in einem zu großen Verhälmis zum Oel überdestillirt. Auch hat man versucht, in den nicht angefüllten Theil der Blase und des Helms die Pflam, woraus das Oel destillirt werden soll, in einem Sack von dünnem Leinen aufzuhängen, um auf diese Weise das Od in den durchstreichenden Wasserdämpfen verdunsten lassen. Dadurch ist man vor aller Gefahr des Anbresnens sicher, wenn man nur nicht bis zur Trockne de stillirt.

Die Destillation wird so lange fortgesetzt, als das aus dem Kühlrohr ablaufende Wasser unklar und mischicht ist. Gewisse Pflanzen geben so wenig Oel, das man bei aller Sorgfalt nichts Anderes, als eine Auflösung von Oel in Wasser erhält; dann giebt man dieses Wasser in die Blase auf eine neue Quantität von Pflanze zurück, destillirt von Neuem, und kann diess mehrere Male sortsetzen. Wenn sich das Oel ausscheidet, nimmt man das selbe ab, und destillirt das mit übergegangene Wasser mit neuem Zusatz von Pflanzensubstanz, so lange als man noch davon hat.

Zur Abkühlung des Destillats gebraucht man dieselbes Geräthschaften, wie beim Branntweinbrennen (s. Kühlapparat im 4. Theil), aber das zur Abkühlung angewendete Wasser darf bei der Destillation gewisser Oele, wie von Anis, Fenchel u. a., nicht kälter als +6° sein, wellsonst das Oel im Kühlapparat erstarrt.

Zur Aufnahme des Destillats bedient man sich der sogenannten Florentiner Vorlage, die eine konische, obes schmale und am Boden breite Flasche ist, und gleich über

m Boden einen Tubulus hat. In denselben setzt man mittelst eines durchbohrten Korks eine Glasröhre, die gebogen ist, dass sie neben der Flasche bis zu 7 ihrer he aussteigt, sich da in einem rechten Winkel von der siche abbiegt und an dem Ende eine kleine Biegung ch unten bekommt, so dass sie diese Form hat T; in Mündung der Flasche wird die Ableitungsröhre vom Chlfass eingeführt. Oel und Wasser sammeln sich in der asche, indem das Oel oben auf schwimmt und den obeschmäleren Theil einnimmt, während sich das Wasin dem unteren und breiteren Theil ansammelt. So-Id soviel überdestillirt ist, daß das Oel mit der oberen legung der Röhre gleich hoch zu stehen kommt, so fliefst Wasser durch das obere nach unten gebogene Ende Röhre ab, unter welche man eine Flasche mit einem sichter zu seiner Aufnahme gesetzt hat. Auf diese Art mmelt sich das Oel beständig in der Florentiner Vorge, während das Wasser abfließt. Es versteht sich, daß lese Art Vorlage nur für solche Oele passt, die leichter Wasser sind. Die schwereren werden in cylindrischen Massen aufgefangen, die man mit anderen vertauscht, wie sie gefüllt sind.

Nach beendigter Destillation wird das Oel aus der orlage in eine Flasche gebracht, auf die Weise, daß a baumwollener Docht in das Oel getaucht und aus der orlage in die Flasche hinab geleitet wird, die man mit m Mündung an die der Vorlage hält oder bindet, wähad man in dem Maasse, als das Oel abläuft, von dem bergegangenen Wasser zugießt, so daß auch die letzten bopfen Oels von dem Docht eingesogen werden können. in demselben zurückbleibende Oel kann man nachauspressen. Man bedient sich zu diesem Endzweck der sogenannten Scheidetrichter, die aus einer Glasbestehen, die oben eine Flaschenöffnung und unten u feinen Trichterhals haben. Wenn des Wasser fast flossen ist, verschließt man die obere Oeffnung mit Finger und lässt die letzten Wassertropfen vorsichtig ielsen, woranf man das Oel in ein anderes Gefäls

ablaufen läßt. Dieser Trichter ist noch bequemer mandhaben, wenn der Hals lang und so wie an der Hals rentiner Vorlage gebogen ist. Immer aber muß man sorgfältig vermeiden, das Oel in viele Gefäße kommen zu lassen, weil in jedem etwas hängen bleibt und verloren geht.

Das überdestillirte Wasser liefert öfters noch met

Oel, wenn es 0° Temperatur ausgesetzt wird.

Einige wenige flüchtige Oele können durch Ausprasen erhalten werden, nämlich Bergamott- und Citronenöl, die in der gelben Schaale der reisen Früchte von Citronen Aurantium und Medica, nämlich der Pomeranzen und Citronen, enthalten sind. Das Oel fließt dann, mit dem Saste der Schaale vermischt, aus und schwimmt oben auf.

. Um das Oel aus solchen wohlriechenden Blumen u erhalten, die keine besondere, das Oel führende, Gefälse haben, sondern die dasselbe sogleich ausdunsten, wie Jamin, Veilchen, Hyacinthen u. a., bedient man sich eine anderen Verfahrens. Man schichtet die frischen Blunck mit lockerer Baumwolle, die vorher in ein reines und geruchloses fettes Oel getaucht, und wieder ausgedrückt worden ist, oder mit in Oel getauchten Tuchlappen and und so wie die Blumen ihr flüchtiges Oel, das beständig von dem fetten Oel in der Baumwolle oder dem Tude absorbirt wird, ausgedunstet haben, werden sie mit deren vertauscht, bis das sette Oel gänzlich gesättigt is Man destillirt dann die mit Oel getränkte Baumwolf oder das Tuch mit Wasser, und bekommt so das flück tige Oel. Indessen da diese Oele meist nur zum Parismiren gebraucht werden, so nimmt man hierzu entweder das fette Oel unmittelbar, oder zieht das flüchtige Od mit Alkohol davon aus.

Mit einigen stark riechenden Blumen, wie z. B. weißen Lilien, braucht man sich nicht so viel Mübe zu geben; man braucht sie bloß mit fettem Oel zu maceriren.

Im Aeuseren sind die slüchtigen Oele sehr verschieden. Die meisten sind gelb, einige sarblos, roth oder braun, andere grün, und noch andere, aber nur wenige,

Sie besitzen einen starken, mehr oder weniger anen Geruch, der gleich nach der Destillation etwas mehmes hat, das vom Destillationsprozels herrührt, ilt der Zeit verschwindet; im Allgemeinen riechen mals ganz so angenehm, wie die frische Pflanze. sschmack ist scharf, reizend und wärmend, oder, er durch Vermischung mit anderen Stoffen sehr getht ist, was man aromatisch nennt. Sie fühlen sich chlüpfrig an, wie die fetten Oele, sondern machen eut rauh. Die meisten sind leichter als Wasser. sinken darin unter, und ihr spec. Gewicht fällt en 0,847 und 1,096, von welchen das erstere das Sewicht des Citronenöls, und das letztere das des tasöls ist. Ungeachtet sie flüchtige Oele heißen, haben ch eine geringere Tension als Wasser. Ihr Kochist verschieden, fällt aber gewöhnlich ungefähr bei e: einige brauchen noch höhere Temperatur, und iat bemerkt, daß Dämpfe von flüchtigen Oelen bisn geröthetes Lackmuspapier bläuen, ohne Ammoniak ten. Für sich destillirt, werden sie meistens zerund zwar so, dass ein Theil unverändert mit den migen Producten von der Zerstörung des anderen eht. Wird ein flüchtiges Oel mit Thon oder Sand scht, so wird der größte Theil davon bei der Deion zersetzt, und leitet man die Dampfe vom Oel eine glühende Röhre, so erhält man brennbare und in der Röhre setzt sich eine poröse und glän-Kohle ab. Dagegen destilliren sie mit Wasser leicht weil das sich beim Kochen bildende Wassergas untheh aus dem Destillationsgefäße das Gas vom Oel ihrt, indem es durch seine beim Kochpunkt der gkeit vermehrte Tension beständig verdunstet. In Luft brennen sie mit klarer, leuchtentler, stark ider Flamme. Der Erstarrungspunkt der flüchtigen ist sehr ungleich; einige gestehen bei 00, einige och niedrigeren Graden, andere dagegen bleiben bei inlicher Lufttemperatur erstarrt. Sie zeigen in dieinsicht ein ähnliches Verhalten, wie die fetten Oele. und können, wie diese, Gemenge von mehrerer von ungleichen Erstarrungspunkten sein, so dass e Abkühlung glückt, einige derselben in ein erstarren gewöhnlicher Temperatur festes Oel, und in ein driger Temperatur flüssig bleibendes Oel zu trenne können daher diese beiden Oele durch analoge wie bei den fetten Oelen, von einander untersi indem wir das feste Stearopten und das flüssige El (von mryrer flüchtig, und orsag Talg, und sharer Oc nen \*). Man trennt dieselben nach dem Erkälter Auspressen in der Kälte zwischen Löschpapier, a das Stearopten zurückbleibt, während man das El durch Destillation des Papieres mit Wasser erhäl einigen Oelen setzt sich das Stearopten bei lange bewahren ab; ob es während dessen auch gebildet ist nicht mit Gewissheit ausgemacht.

Dem Einflus der Lust ausgesetzt, verändern Farbe, werden dunkler und nehmen nach und nach stoff auf. Dies fängt mit ihrem ersten Freiwere der Pslanze an, geschieht ansangs stärker und nimm her ab. Das Licht wirkt dabei sehr bedeutend mentwickelt sich dabei aus dem Oele etwas Kohle gas, das aber bei weitem nicht das Volum des alten Sauerstoffs ersetzt; es bildet sich aber kein Das Oel wird allmählich immer dickslüssiger, verl Geruch und verwandelt sich in ein zuletzt erhä Harz. De Saussure fand, dass frisch destillirtes delöl in 4 Wintermonaten, bei einer Temperatu +12°, 52 Mal sein Volum Sauerstoffgas absorbisein doppeltes Volum Kohlensäuregas gebildet he hatte sich aber noch nicht völlig mit Sauerstoffgas

<sup>\*)</sup> Einige Schriftsteller haben alle festen flüchtigen Oele (
genannt. Diess hat indessen den großen Uebelstand, o
dadurch der wohl bekannten Benennung einer allgemei
wendeten Substanz eine andere Bedeutung, als sie von Al
hatte, beilegt, und deshalb glaubte ich den Gebrauch de
tes Campher in dieser Bedeutung gänzlich verwerfen zu n

Stearopten aus Anisöl absorbirte bei einer Tempeer, wobei es geschmolzen blieb, in zwei Jahren sein faches Volum Sauerstoffgas, und bildete 26 Mal sein lum Kohlensäuregas. Ein Oel, welches sich so zu oxydiangefangen hat, besteht aus Harz, aufgelöst in unverdertem Oel, das sich durch Destillation mit Wasser abeiden läßt. — Wenn man die flüchtigen Oele unverdert erhalten will, so muß man sie in kleinen und vollfüllten, mit gut eingeschliffenen Stöpseln versehenen Flaun im Dunkeln aufbewahren. Werden sie in großen, zur Hälfte oder darunter angefüllten Flaschen, die oft offnet werden, aufbewahrt, so sind sie bald verdorben.

Die flüchtigen Oele sind in geringem Grad in Wasauflöslich. Mit Wasser geschüttelt, bekommt dieses sruch und Geschmack des Oels. Das mit den Oelen gleich überdestillirende Wasser ist eine gesättigte Aufung von Oel in Wasser, und viele von diesen Auflöagen werden in der Pharmacie bereitet und in der Mecia unter dem Namen destillirter Wasser angewendet. a sie durch Destillation gewonnen werden, so enthalten außer dem Oel, noch andere flüchtige Stoffe aus der Banze, welche ihnen gleich nach der Destillation einen moden Geschmack und Geruch ertheilen, den sie beim bebewahren an kühlen Orten und in leicht bedeckten. Murchsichtigen Gefässen verlieren, wodurch sie aber, son das Gefäß luftdicht verschlossen wird, in Fäulnis pergehen und stinkend werden. Diesem Uebelstand sind durch Schütteln mit dem Oel bereiteten Wasser nicht werworfen, und diese lassen sich verkorken und daher eger aufbewahren.

Die flüchtigen Oele lösen sich in Alkohol auf, und um so besser, je wasserfreier dieser ist. Einige chtige Oele, welche keinen Sauerstoff enthalten, wie Terpenthinöl, Citronenöl, sind in einem wasserhalti-Alkohol, der Lavendelöl, Pfefferöl u. a. in großer e auflöst, sehr schwer auflöslich. De Saussure weßt aus seinen Versuchen, daß die flüchtigen Oele, demselben Verhältniß, als sie Sauerstoff enthalten, in 30

Alkohol leicht auflöslich seien. Diese Auflösung füchtigen Oele in Alkohol bilden unsere sogenannt in chenden Wasser, wie Eau de Lavande, Eau de Care Eau de Jasmin u. dergl. Sie werden von Wasser, welches die flüchtigen Oele ausscheidet. Die sen sich auch in Aether auf.

Die flüchtigen Oele lösen im Kochen Schweiselbeim Erkalten der gesättigten Auflösung in prismatischen Krystallen anschießt. Bei fortgesetzt chen mit Schwefel zersetzt sich das Oel unter Gazikelung, und es entsteht eine stinkende, braune, rige, noch nicht gehörig untersuchte Masse. Eber sen sie Phosphor im Kochen auf, und setzen biskalten den größten Theil wieder ab. Die Affleuchtet im Dunkeln. Gießt man sie in ein Glywelches man gut verschließt, und schüttelt sie daß die innere Fläche des Gefäßes überall damit hetet wird, so wird es in dem Augenblick, als man Dunkeln öffnet, leuchtend.

Chlorgas wird von den slüchtigen Oeleng nommen, die sich dadurch auf ähnliche Weise, wind Oxydation in der Lust verändern; die Verbindung aus Chlorwasserstoffsäure und einer harzartigen zu bestehen. Mischt man Chlorwasser zu einer Aie von slüchtigem Oel in Wasser, so scheidet sich is in kurzem in Gestalt eines Harzes ab. Sie verbing auch mit Jod, welches sie sogar beim Schütteln und Auslösung desselben in einer Salzauslösung aufnehm, verbinden sich, oder lassen sich vermischen mit selkohlenstoff, Chlorschwefel, Chlorphosphor, Chlorkohlenoxyd und unterschweflichter auch mit der Gung von Chlorkohlenoxyd und unterschweflichter

Von den stärkeren Säuren wird die Zussetzung der Hüchtigen Oele auf verschiedene Wesindert. Mit Schwefelsäure vereinigen sie sich unt meentwickelung, und bilden damit eine braume, Flüssigkeit, aus der Wasser eine braune, saure Mascheidet, die von Alkohol, von Alkali, und in ein

Frade auch von mehr hinzugegossenem Wasser aufwird. Wird das Gemenge erhitzt, so entwickelt sich, erkohlung des Oels, schweflichte Säure. Schweflicht-Gas wird von denselben, ohne sichtbare Veränden Menge absorbirt. Concentrirte Salpetersaure, h mit einem flüchtigen Oel in einem erwärmten vermischt, zersetzt das Oel mit solcher Heftigkeit, Masse oft in Flammen ausbricht, Ein Zusatz von lsäure, welche der Salpetersäure eine Portion Wassieht und sie dadurch concentrirt, trägt viel zur lung bei \*). Bei minder heftiger Einwirkung wird in Harz verwandelt, und durch fortgesetztes Koit verdünnter Säure entsteht zuletzt Oxalsaure. ffoxydgas wird, nach Priestley's Versuchen, in von flüchtigen Oelen absorbirt, die sich dadurch . verwandeln. Chlorwasserstoffsäuregas wird von merstoffhaltigen flüchtigen Oelen in Menge ver-. ohne daß sie sich dadurch verdicken, sie werer dunkler von Farbe und rauchend; mehrere dererbinden sich mit concentrirter liquider Chlorwasaure zu einer dicken, braunen, sauren Masse, selgas wird ebenfalls, unter Warmeentwickelung, ge absorbirt, ohne daß das Oel dick wird. Auch sserstoffsäure verbindet sich begierig mit ihnen, sie dieselbe aus ihrer Verbindung mit Wasser aufsie werden dadurch schwerer als Wasser, und nwasserstoffsäure erhält sich, nach v. Ittner's ng, in dieser Verbindung ohne zersetzt zu werden. flüchtigen Oele verbinden sich mit mehreren Pflanen, wie mit Essigsaure, Oxalsaure, Bernsteinsaure, fetten Säuren, so wie mit Camphersäure und lire.

bewirkt diese Entstammung gewöhnlich so, dass zu 30 Gramm in einen zuvor erwärmten Porzellantasse, ein Geson 45 Gramm rauchender Selpetersäure und 15 Gramm itrirter Schwefelsäure gegossen wird. Das Gefäls, worm ure enthalten ist, musa man an einem langen Stock befestigt, weil die Masse umhersprützt.

A

H

ŧD

hi,

1

id

뵌

255

Zu

Te

lesi

Ter

Dass

Stea:

City(

Anis

Stea1

Bose

 $\mathtt{R}_{05\Pi}$ 

Pfeff

Oel

Carr

 $\mathfrak{D}_{\text{er}}$ 

Sie verbinden sich dagegen nicht mit Salzbere. Obne Zweisel hat man versucht, sie mit kanstischen & keli zu verbinden, wovon die sogenanme Sapo Inkeyanus ein Beispiel ist. Man erhält dieselbe, wenn fin geschmolzenes Natronbydrat in einem Mörser mers in etwas Terpenthin gerieben und hierauf nach und mehi kleinen Antheilen, unter beständigem Reiben, Tapathinol zugesetzt wird, bis die Masse endlich die Constenz von Seise erlangt hat. Man löst sie hierauf in je ritus, filtrirt und destillirt den Spiritus ab. Die erhaben Verbindung besteht aus Natron mit einem aus den 0d während des Reibens erzeugten Harz. Ammoniakge wie von den flüchtigen Oelen bis zum 6-8 fachen ihres Velums eingesogen; Levendelöl nimmt sein 47 faches Voles davon auf. Metalloxyde, welche ihren Sauerstoff hid fahren lassen, z. B. Kupferoxyd, Mennige u. a., weda durch Kochen mit flüchtigen Oelen zersetzt, inden id diese mit dem Sauerstoff verbinden und sich in Her verwandeln. Von den vegetabilischen Salzbasen lösen # auf: Cinchonin, Chinin, Morphin, Narcotin, Strychin, Brucin, Veratrin und Delphinin.

Auf Salze haben sie wenig Wirkung. Einige leich desoxydirbare Metallsalze verwandeln dieselben in Hang.

2. B. salpetersaures Quecksilberoxyd, Zinnchlorid und Artimonchlorid. Die Einwirkung zwischen letzteren und da Oelen ist bisweilen sehr heftig, und es wird dabei nich selten Metall reducirt. Quecksilberchlorid wird von flücktigen Oelen aufgelöst, die davon so schwer werden, das sie in einer gesättigten Auflösung dieses Salzes untersken, und dabei verdicken sie sich zugleich. Wasser sich daraus das Quecksilbersalz aus und hinterläßt das Oels dünn, wie zuvor. Mitunter bildet sich dabei auch ein kleine Menge Quecksilberchlorür.

Mit Zucker gerieben, lassen sich die flüchtigen Och besser mit Wasser vermischen. Solche Gemenge mit Zuker heißen in der Pharmacie Elaeosacchara. Die flüchtigen Oele lösen alle fette Oele, Harze und thierisches Fett auf.

Za Gasen verhalten sie sich wie Flüssigkeiten im meinen, und können von gewissen Gasen bedeutende ron einsaugen, die sie beim Kochen oder unter der immpe wieder entweichen lassen. Nach de Saus-'s mit Terpenthinol angestellten Versuchen, absordieses 0,16 bis 0,2 seines Volums Kohlenoxydgas, is 1,9 Volum Kohlensäureges, 2,1 bis 2,6 Volum ölades Gas, 2,5 bis 2,7 Volum Stickstoffoxydulges, und Gay-Lussac's Versuchen, das 5 fache Vol. Cyangas. Die Zusammensetzung der flüchtigen Gele ist vorzügwen de Saussure untersucht worden. Einige dera sind auch, obgleich vielleicht nicht ganz so zuveryon Göbel analysirt worden. Hinsichtlich ihrer rumensetzung zerfallen sie in zwei Klassen: a) solche, aus Kohlenstoff und Wasserstoff ohne Sauerstoff hen, and b) solche, welche zugleich Sauerstoff ent-

Nicht sanerstoffhaltige flüchtige Oele,

:	Kohlen- stoff.	Wasser-	Stick- atoff,	Analysirt von:
enthinöl	87,6	12,3	_	Houtou- Labillardiere.
lbe	87,788	11,646	0,566	De Saussure.
lepten v. Rosenöl	86,743	14,889	-	_
menől	86,899	12,326	0,775	
W	. 0.4 1			

5) Sauerstoffhaltige flüchtige Oele.

	Kohlen-	Wasser	Saudr-	Stick-	Analysirt von:
,					
ndelöl	75,50	11,07	13,07	0,36	DeSaussure.
51	76,49	9,35	13,82	0,84	espec
repten desselben	83,47	7,53	8,54	0,46	
möl	82,05	13,12	3,95	0,88	
mrinol	82,21	9,42	7,73	0,64	mater 1
egműnzől	75,1	13,4	11,5		Göbel.
Laur. Cinnam	. 78,1	10,9	11,0	<u> </u>	1 down
Lour. Cassia	76,7	9,7	13,6		
pher	74,38	10,67	14,61	0,34	DeSaussure.
elbe	74,67	11,24	14,09		Göbel.

O

Dia

m

To

Wi

den

П

il.

per?

ten

VOD

blei

le:

**Dit** 

St.

Mie

 $\pi_{\rm ei}$ 

()e]e

als,

ben,

gen.

A

Pent

Pers

Dde

ist ,

Dejs

t d

tig <sub>E</sub>

Was den kleinen Stickstoffgehalt betrifft, welden de Saussure gewöhnlich bei seinen Analysen der meisten organischen Materien fand, so muß man es vor der Hand dahin gestellt sein lassen, ob er als wesentlicher Bestandtheil dieser Körper zu betrachten sei oder nicht Bemerkenswerth ist die Aehnlichkeit der Zusammensetung zwischen dem Stearopten des Rosenöls und dem ölbilderden Gas. Indessen scheint in der Analyse ein Fehler eschalten zu sein, weil sie 1,632 Proc. Ueberschuß gab. Am diesen Analysen ein Resultat zur Bestimmung der relativen Anzahl von einfachen Atomen zu ziehen, ist um wiel weniger möglich, als die meisten dieser Oele Gemenge von mehreren, von ungefähr gleicher Schmelberkeit und Flüchtigkeit, sein können, wie wir es beim Getronenöl und Terpenthinöl wahrscheinlich finden werden.

Die flüchtigen Oele werden sehr viel in der Heikunde als stark reizende Mittel, ferner zur Bereitung der riechenden Wasser, riechenden Pomaden und Seisen etc. zum Ausziehen von Fettslecken und Oelfarbslecken aus Kleidern und Zeugen, und zur Verdünnung der Oelsimise beim Malen angewendet, zu welchem letzteren Zwecke die wohlseilsten, nämlich Spieköl und Terpenthinöl, gebrauck werden. Als Handelsartikel sind sie öfters Verfälschungen ausgesetzt. Die gewöhnlicheren dieser Verfälschungen Substanzen sind folgende:

A) Fette Oele, Harz, Copaivabalsam, aufgelöst in den flüchtigen Oel. Diess entdeckt man, wenn ein Tropsen de Oels auf Papier gebracht und bei gelinder Wärme einst trocknet wird. Das reine flüchtige Oel verdampst ohne Rückstand, aber das auf jene Weise verfälschte hinterlikt einen durchscheinenden Fleck. Ist die Verfälschung mit setem Oel geschehen, so bleibt dieses unaufgelöst, wenn der Oel mit 3 Volumen Spiritus von 0,84 umgeschüttelt wird Auch ein Theil vom Copaivabalsam bleibt auf diese in unaufgelöst und läst sich so entdecken. Das Harz, es mit nun durch allmähliches Verderben des Oels entstanden oder absichtlich zugesetzt worden sein, scheidet man durch setillation mit Wasser ab.

Das Oel wird mit etwas Spiritus vermischt. Diess man durch Schütteln mit Wasser in einem gra- Gefässe. Die Flüssigkeit wird milchicht, und das immt, wenn es sich endlich getrennt hat, ein ge- und das Wasser ein größeres Volum ein, als

Theure Oele werden mit wohlfeilen vermischt. läßt sich nur schwierig anders, als durch den Geruch Seschmack entdecken. Man tropft das Oel auf ein schwingt es eine Weile in der Luft und riecht inien daran. Es glückt dabei, aus gemengten Oelen eruch des einen im Anfang, und den des enderen ide der Verdunstung zu erkennen. Auf diese Art ich der Geruch des Terpenthinöls sehr deutlich uneiden. Dieses entdeckt man außerdem beim Schütnit dem 3 oder 4 fachen Volum des Oels Spiritus 384, wovon das meiste Terpenthinöl unaufgelöst Ist ein flüchtiges Oel, welches schwerer als Wasmit einem leichteren verfälscht, und wird es lange Vasser geschüttelt und dann in Ruhe gelassen, so unt das leichtere oben auf und das schwere sinkt Aber bisweilen ist es der Fall, dass man auf diese aus einem unverfälschten Oel kleine Mengen eines abscheiden kann, welches schwerer oder leichter Ganze ist.

h will nun einige flüchtige Oele einzeln beschreiie entweder in wissenschaftlicher Hinsicht oder weter Anwendung merkwürdig sind.

Nicht sauerstoffhaltige flüchtige Oele.

Terpenthinöl, wird aus mehreren Arten von Tern, einer Art flüssigen Harzes, gewonnen, das von iedenen Species aus dem Geschlechte Pinus kommt, man diese weichen Harze mit Wasser destillirt. Es allen flüchtigen Oelen das wohlfeilste und das am angewendete. So wie es im Handel vorkommt, ist ch Einwirkung der Luft mehr oder weniger harzhalvorden, und muß, wenn man es rein erhalten will,

mit Wasser umdestillirt werden. In diesem Zustand ist es farblos und wasserklar, von einem eigenen charakteristischen, unangenehmen Geruch, dünnflüssig, und hat bei +22° ein spec. Gewicht von 0,86, nach de Saussur4 und 0,872 bei +10°, nach Despretz. Seine spec Wärme ist, nach Despretz, 0,462, die des Wassers 1,000 genommen, und sein Kochpunkt +156°,8; das spec Gewicht seines Gases, verglichen mit dem spec. Gewicht der Luft bei gleicher Temperatur, 5,010, und bei +1004 wenn die Temperatur der Luft 0° ist, 3,207. Seine Dämph geben, bei der Condensation, von ihrem Kochpunkt un !! halb so viel Wärme ab, als Wasserdämpfe von 100 condensirt; aber die Menge von gebundener Wärme im Terpenthinölgas verhält sich zur gebundenen Wärme im Wasergas = 0,313:1,0. Wird das Terpenthinöl bis  $-27^{\circ}$ abgekühlt, so setzt es Stearopten in weißen Krystallen ab, die in Wasser untersinken und bei - 7° schmelm Das Terpenthinöl röthet stets das Lackmuspapier, wa von einem geringen Gehalt von Säure herrührt, von der Lecanu und Serbat gefunden zu haben glauben, des sie Bernsteinsäure sei.

Das Terpenthinöl ist in Alkohol, welcher nicht was serfrei ist, schwer auflöslich. 100 Th. Spiritus von 0,84 lösen 13½ Th. Terpenthinöl bei +22° auf, wodurch mas ein unreines Oel durch Schütteln mit 3 Spiritus von 0,83 reinigen kann, indem dieser den verharzten Theil zieht und abgegossen werden kann. Wird dieses Wasches 3 bis 4 Mal wiederholt, so erhält man, nach Nimm, das Oel rein, nach Vauquelin, Alkohol enthaltend, der von Wasser ausgezogen wird, ohne dass jedoch des Gemenge beim Schütteln milchicht wird. Diess ist eine gute Methode, um zu medicinischem Behuf kleinere Quentitäten von Terpenthinöl zu reinigen. Ein wenig Terpenthinöl in Spiritus aufgelöst, ertheilt diesem die Eigenschaft, mit leuchtender Flamme zu brennen. Terpenthinöl, 4 Monate lang in Berührung mit der Luft gelassen, hatte, nach de Saussure, sein 20 faches Volum Sauerstoffgas anigenommen.

everbindet sich mit Chlor und wird von einer ge-Menge desselben dunkelgelb und dicker, ohne Durchsichtigkeit zu verlieren. Bringt man eine kleine Oel in das Gas, so geht die Vereinigung mit soldeftigkeit vor sich, dess sich das Oel unter Absatz von entzündet. Jod wird in Menge von Terpenthinol löst, und mit der Auflösung von Jod in Jodwasseriure oder in Jodkalium geschüttelt, zieht es fast auicklich das Jod daraus aus. Die Auflösung ist, je der Menge von Jod, rothgelb oder gelbbraun. Wemetallisches Silber noch Stärke, die sonst so empfind-Resgentien auf Jod sind, verrathen seine Gegenwart Wird eine Auflösung von Jod in Terpenthinöl litt, so geht zuerst das reine Oel über, und dann et in braunen Tropfen ein mit Jod gesättigtes Oel. teutischem Alkali giebt die Verbindung eine gelbe, stente Masse. Unter den Verbindungen des Terpenb mit Säuren ist die mit Chlorwasserstoffsäure bemerkwürdig. Sie wurde von Kind entdeckt, und a ihrer großen außerlichen Aehnlichkeit mit Camkunstlicher Campher genannt. 100 Th. reines, rectificirtes Terpenthinol nehmen, nach de Sausbei +22° und 0,724 Meter Barometerhöhe, das che Volum Chlorwasserstoffsäuregas auf. Das Oel während der Absorbtion des Gases durch Umgebung i abgekühlt werden, weil es sich sonst erhitzt und entweicht. Nach beendigter Absorbtion wird die 24 Stunden lang abgekühlt. Man erhält dann zwi-26 und 47 Proc. einer weißen, krystallisirten Subdie sich aus einer braunen, rauchenden, durchenden Mutterlauge abgesetzt hat. Nach Thenard tirt Terpenthinöl, mit Eis und Kochsalz abgekühlt, seines Gewichts Chlorwasserstoffsäuregas und getu einer weichen, krystallinischen Masse, aus der inch Abtropfen und Auspressen, von 100 Th. Oel, t einer farblosen, rauchenden Flüssigkeit, die noch llinische Theile enthält, und 110 Th, krystallisirte se erhält. Die Ursache der Verschiedenheit in diesen Angaben liegt wahrscheinlich in dem Terpenthind, wenn es aus Terpenthinarten von verschiedenen Pinuszten gewonnen war. Sowohl der krystallisirte als der nickt krystallisirte Theil sind beide Verbindungen von Terpenthinöl mit Chlorwasserstoffsäure, und sie scheinen anzusigen, daß dieses Oel immer ein Gemenge von zwei weschiedenen flüchtigen Oelen ist, von welchen das eine die flüssige, und das andere die feste Verbindung bildet.

Die flüssige Verbindung ist leichter als Wasse, welches derselben nicht die Säure entzieht. Noch länger Zeit der ferneren Berührung mit Chlorwasserstoffsauregu ausgesetzt, liefert sie nicht mehr von der krystallinisches Substanz. In der Luft verliert sie bald ihre rauchende Eigenschaft. Entzündet, brennt sie mit grünlicher Flamme und Entwickelung von Chlorwasserstoffsäure, hinterläßt aber keinen Rückstand. Bei der Destillation giebt sie merst das bloss absorbirte und nicht chemisch verbundene Chlorwasserstoffsäuregas ab; hierauf kommen einige Tropfen eines dicken Oels, und dann geht die rectificirte Vabindung als ein hellgelbes Oel über. In der Retorte bleik eine pechartige Substanz, die ein mit Chlorwasserstoffsime verbundener, verharzter Theil von Oel zu sein scheint Wird die flüssige Verbindung mit kohlensaurem Natron behandelt, so nimmt dieses den Ueberschuss von Sime weg, und die Verbindung wird farblos und specifisch leichter. Mit Kalkhydrat destillirt, geht ein dunnes, farbloses, aromatisches Oel über. Die Hüssige Verbindung it sowohl in Alkohol als in Aether auflöslich.

Die feste Verbindung, der eigentlich sogenannte künstliche Campher, wird in Wasser, welches etwas kollensaures Natron enthält, gewaschen, vom Alkali mit reinem Wasser abgewaschen, dann ausgepreßt und in der Luft getrocknet. Er kann dann durch Sublimation mit Kalkhydrat, kohlensaurer Kalkerde, trockner Asche, Kollenpulver u. dergl., oder durch Auflösung in Alkohol und Ausfällung mit Wasser noch weiter gereinigt werden. Er hat folgende Eigenschaften: Er ist weiß, durchscheinend, krystallinisch oder in Nadeln angeschossen, etwas zähe,

int auf Wasser, riecht schwach wie Campher, und h, wenn er nicht ganz rein war, etwas nach Tertol und schmeckt mehr gewürzhaft, als campherarår röthet nicht das Lackmuspapier. Wasser löst Son unbedeutend auf und nimmt davon den Gek an; Alkohol von 0,806 löst bei + 14° ; seines bts davon auf, und sättigt man die Auflösung bei höheren Wärmegrad, so schießt der Ueberschuß Erkalten in Krystallen an. Die Auflösung wird von salpetersaurem Silberoxyd gefällt. Wasser, in hender Menge zogemischt, fällt ihn fast vollständig Er schmilzt bei einer Temperatur über dem Kochdes Wassers und krystallisirt nicht beim Gesteben. ch der Sublimation unterworfen, verflüchtigt er sich Rickstand, wobei sich aber ein Theil zersetzt und vasserstoffsäure frei wird. Wird er wiederholt mit der weißem Bolus umsublimirt, so giebt er ein sech Terpenthinol riechendes Oel und ein braunes r, welches bei Anwendung von Bolus sauer ist. en seine Dampfe durch eine glühende Röhre geleib liefert er brennbare, mit Chlorwasserstoffsaure gte Gase. Er läßt sich entzunden, und verbrennt Auckstand mit russender, an den Rändern grüner e, und mit dem Geruch nach Chlorwasserstoffsaure. o concentrirter Salpetersäure wird er mit Entwickeon Stickstoffoxydgas aufgelöst. Aus der Auflösung er von Wasser unvollständig gefällt, und bei forttem Erhitzen derselben entwickelt sich, indem er t wird, Chlor. Verdünnte Salpetersäure und Essiglösen ihn nicht auf. Auflösungen von kaustischem in Wasser lösen ihn nicht auf, und entziehen ihm, mit Hülfe von Wärme, nur wenig von seiner Säure. See Verbindung besteht, nach Houtou-Labillar-1 Analyse, in 108 Theilen aus 82,5 Kohlenstoff, Nasserstoff und 15,2 Chlorwasserstoffsäure, welches, em specifischen Gewicht des Oels und der Säure in to verglichen, 3 Atome Oel auf 2 Atome Chlorstoffsäure ausmacht. Man könnte hieraus die Anzahl von einfachen Atomen von Kohlenstoff und Wasserstoff im Oel berechnen, wenn das mit Chlorwasserstoff, säure verbundene Oel eben so zusammengesetzt wäre, wie das analysirte Terpenthinöl. Die Analyse der chlorwasserstoffsauren Verbindung gab Kohlenstoff und Wasserstoff in dem Verhältnis, dass 2 Atome Chlorwasserstoff säure mit 15 At. Kohlenstoff und 24 At. Wasserstoff verbunden waren; da sich diese beiden Zahlen gerade mit 3 dividiren lassen (was nothwendig der Fall sein musse, wenn die Analyse richtig war), so kann man das mit der Säure verbundene Oel zusammengesetzt betrachten aus 5 At. Kohlenstoff und 8 At. Wasserstoff, oder in 100 Th. aus 88,44 Kohlenstoff und 11,56 Wasserstoff.

Das Terpenthinöl enthält, außer dem schon erwährten, noch eine geringe Menge eines anderen Stearopten, das man besonders aus dem schon lange aufbewahrte Oel erhält, aus dem es sich bisweilen in Krystallen absetzt. Man erhält es theils durch Abkühlung, theils de durch, dass man das Oel längere Zeit in einem Destillstionsgefälse einer Temperatur von +50° aussetzt, wobd. sich das Stearopten sublimirt, theils durch Destillation des Oels ohne Wasser, wobei gegen das Ende ein saures Wasser übergeht, welches dasselbe aufgelöst enthält, und woaus es sich durch Abkühlung bis zu mehreren Graden veter 0° nach mehrtägigem Stehen absetzt: Es schießt is durchsichtigen, farblosen, rechtwinkligen, prismatischen Krystallen an, die oft 5 bis 6strahlige Sterne bilden. & besitzt weder Geschmack noch Geruch, ist schwerer is Wasser, schmilzt bei +150°, und sublimirt sich unverindert zwischen +150° und 155°. Auf glühende Kohlen geworsen, verslüchtigt es sich mit harzartigem Geruch, ohne sich zu entzünden. Es löst sich in 200 Th. kalten und in 22 Th. kochenden Wassers auf, und krystallisit daraus beim Erkalten. Es ist auf blaues und geröthetes Lackmuspapier ohne Wirkung. Von Alkohol wird leicht aufgelöst und daraus durch Wasser niedergeschlagen; auch von Aether wird es aufgelöst; warmes Terpenthinöl löst dasselbe auf, ohne es wieder in der Kälte ab-

tten. In warmem Mohnöl aufgelöst, setzt es sich darbeim Erkalten wieder ab. Von concentrirter Schwe-Ture wird es mit rother Farbe und unter Entwickebalsamischer, nach Moschus riechender Dämpfe aufet, welche das Lackmuspapier vorübergehend röthen. der sauren Auflösung wird es von Wasser, aber mit anderten Eigenschaften, niedergeschlagen. Concentrirte betersäure löst dasselbe in der Kälte unverändert auf, zersetzt es in der Warme. Essigsaure löst dasselbe, h in der Kälte, leicht auf. In dieser Art von Auflöp befindet es sich in dem übergehenden sauren Wasbei der Destillation des Terpenthinöls. Chlorwasser-Tsäure löst dasselbe erst in der Wärme auf. Alkalien ken nicht darauf und entwickeln daraus keinen Amniakgeruch. - Ist dieses Stearopten ein Product von Zersetzung des Oels durch Einwirkung der Luft, oder Liert letzteres dadurch nur das Vermögen, dasselbe auf-Ost zu erhalten?

Das Terpenthinöl ist eine überall vorkommende Haniwaare. In großen Quantitäten ist es schwer aufzubehren. Die Zerbrechlichkeit der Glasgefäße und die
bindlichkeit des Oels sind Ursache, daß man es nicht
in großen Glasfleschen aufbewahrt. Im Großen verhrt man es in hölzernen Gefäßen, die indessen leicht
trocknen und es ausfließen lassen; man muß sie
halb noch in andere hölzerne Gefäße legen, und den
m zwischen diesen und den anderen mit Wasser auslen. Das Terpenthinöl wird in der Malerei und beim
kiren zur Verdünnung der Oelfirnisse, Auflösung des
hals zu hellem Copalfirniß, und überhaupt zur Bereig der Terpenthinfirnisse u. a. m. gebraucht. In der
likunde wird es unter andern innerlich als ein sehr

In Schweden ist eine Art Terpenthinöl aus dem Herze Fichten und Tannen bereitet worden, und kam vor ger Zeit im Handel unter dem Namen schwedischer penthinspiritus (Oleum Pini) vor. Es gleicht in allen Verhältnissen dem Terpenthinöl, ausgenommen im

Geruch, der höchst widrig ist, und da es eben aus dieser Ursache nicht allgemein zu Oelfarben gebraucht westen konnte, so wurde sein Verbrauch zu geringe und seine Gewinnung wurde eingestellt.

Citronenöl wird durch Auspressen der äußeren Schaalen der Citronen gewonnen. Es ist in diesem Zestand gelblich, dünnflüssig, von 0,8517 spec. Gewickt aber mit Wasser umdestillirt, bis 3 übergegangen sind erhält man, nach de Saussure, ein farbloses Oel, des sen spec. Gewicht bei +22°=0,847 ist, und welche selbst bei -20° nicht erstarrt. Das Citronenöl hat eines angenehmen Citronengeruch, der beim ausgepreßten segenehmer ist, als beim destillirten. Es hat ungefähr dieselbe Tension, wie das Terpenthinöl; bei +15° trägt seine Gas eine Quecksilbersäule von 9 Millimeter Höhe. Es löst sich in allen Proportionen in wasserfreiem Alkohol auf; aber 100 Th. Spiritus von 0,837 lösen bei +16° nicht mehr als 14 Th. Citronenöl auf.

Mit Chlorwasserstoffsäuregas geht es Verbindungen ein, die denen vom Terpenthinöl ähnlich sind, und merst von Thénard beobachtet, und von de Saussure näher untersucht worden sind. Dieser fand, daß das destillirte Citronenöl bei +20° und 0,724 Meter Barometerhöhe sein 286 faches Volum Chlorwasserstoffsäuregas meter Wärme-Entwickelung aufnimmt, dabei gelb wird ungefähr in Umfang und 0,49 an Gewicht zunimmt. Es erstarrt nachher bei +12° zu einer krystallinischen Masse, welche durch Pressen zwischen Löschpapier in einen festen und einen flüssigen Theil, welche von zwei verschiedenen, im Citronenöl mit einander vermischten Oelen herzurühren scheinen, getrennt werden kann.

Die flüssige Verbindung ist gelb, an der Luft ranchend, und riecht, nachdem der Ueberschuß von Säure verdunstet ist, stark nach Thymian. Sie enthält gewöhnlich einen Antheil von der krystallisirten Verbindung aufgelöst, deren ganze Menge sich bei +25° bis 30° darin auflöst. Sie ist nicht weiter untersucht. Die feste Verbindung beträgt ungefähr 44½ Proc. vom Gewicht des

Sie hat folgende Eigenschaften: Sie krystallisirt, weder durch Sublimation oder aus einer Auflösung in chol, in rechtwinkligen, vierseitigen Prismen, die oft e platt oder blattförmig sind. Sie hat einen schwachen ruch nach Thymian, ist sehr zähe, schwerer als Waslasst sich nur sehr schwer entzünden und brengt un-Entwickelung von Chlorwasserstoffsäure. In der Luft andert sie sich nicht, sublimirt sich aber in den Geen, worin man sie aufbewahrt, und setzt sich krystalan die Wande an. Bei -410 schmilzt sie und nimmt Erkalten eine glänzende, krystallinische Textur an. einem Destillationsgefäße schnell bis zu einer, den Kochikt des Wassers weit übersteigenden Temperatur ertt. läßt sie sich ohne bemerkbare Veränderung destil-Die überdestillirte und krystallisirte Masse nimmt e einen geringen ölartigen Ueberzug an. Wird sie aber psam destillirt oder lange bei +60° erhalten, so zer-\*\* sie sich theilweise; ein Theil sublimirt sich in, mit renbogenfarben spielenden Blättern, und ein anderer stillirt als ein saures Oel über, das noch einen Antheil t unzersetzten Verbindung aufgelöst enthält. Diese Zerkung erleidet sie in noch höherem Grade, zwar ebenle nicht vollständig, wenn sie mit dem 5 bis 6 fachen wichte ungelöschten Kalks in einem Destillationsgefälse zu +60° erhitzt wird. Das überdestillirende Oel ist an frei von Säure. Dasselbe ist flüchtig, dünnflüssig, blos und durchsichtig, ist aber kein Cittonenol mehr, idern ein anderes Oel, welches Chlorwasserstoffsäurein geringer Menge absorbirt und sich dadurch schwärzt, me wieder die krystallisirte Verbindung hervorzubringen.

Die feste Verbindung ist in Wasser unauflöslich, aber i -+14° in 6 Th. Alkohols von 0,806 auflöslich. Sie ird von concentrirter Schwefelsäure, unter Entwicketig von Chlorwesserstoffsäuregas, aufgelöst. Die Auflörig ist gelb, bildet mit Wasser eine Emulsion, worauf sehr verändertes, grüngelbes, dickes und stinkendes schwimmt. Rauchende Salpetersäure greift dieselbe der Kälte wenig an. Sie löst sich darin zum Theil

auf, zum Theil wird sie dadurch zerstört. Der zersetzt Theil fällt die Silberauflösung, aber der aufgelöste bewirkt die Fällung nur in dem Grade, als er zersetzt wird. Von Chlorwasserstoffsäure wird dieselbe nicht aufgelöst oder verändert.

Vom undestillirten Citronenöl erhält man mit Chlor-wasserstoffsäuregas weit weniger von der krystallisiten Verbindung; es wird dadurch dunkler, setzt Krystalle ent bei +10° ab, enthält eine schwarze, zähe Substanz neht einem gelben Farbstoff aufgelöst, und setzt einige Tropfen einer braunen und schweren Flüssigkeit ab, die sich nicht mit dem sauren Oel vermischen läst.

Die krystallisirte Verbindung gab, nach de Sausure, durch Zersetzung mit Salpetersäure, 108,7 Proc. Chlorsilber, welche 27,6 Proc. Chlorwasserstoffsäure entsprechen, oder wonach 100 Th. Oel mit 38,12 Th. Chlorwasserstoffsäuregas verbunden sind, was also einen geringeren Säuregehalt in der krystallisirten, als in der flüssigen Verbindung ausweist.

Das Citronenöl wird hauptsächlich zum Parfümirent und nur wenig in der Medicin angewendet.

Bergamottöl wird ebenfalls durch Auspressen aus der Schaale der reifen Früchte von Citrus Aurantium und Bergamium gewonnen. Es riecht nach Pomeranzen, ist klar, gelblich, dünnflüssig und von 0,888 spec. Gewicht. Es gesteht etwas unter 0°. Dieses Oel ist wenig untersucht. Ich habe es unter den nicht sauerstoffhaltigen Oelen bloß wegen seiner Analogie mit dem Citronenöl aufgeführt.

Das Stearopten des Rosenöls werde ich beim Rosenöl anführen.

## B. Sauerstoffhaltige flüchtige Oele.

Die Anzahl dieser Oele ist sehr groß; nur wenige davon sind untersucht. Die hier abzuhandelnden werde ich eintheilen in a) aromatische, b) scharfe und blasesziehende, c) giftige oder blausäurehaltige, und d) Campher.

Die

aromatischen Oele will ich in alphabetischer Ordnung Führen.

## a) Aromatische Oele.

Anisol, aus Anis, dem Saamen von Pimpinella sisum. Es ist farblos oder gelblich, hat den Geruch A Geschmack vom Anis, gesteht nach und nach bei 100, wird aber nicht eher als bei +170 wieder flüs-Sein spec. Gewicht ist bei +25° == 0,9857, und seine nsion bei +15°,5 trägt eine Quecksilbersäule von Millimeter Höbe. Es lässt sich mit Alkohol von 0,806 allen Verbältnissen vermischen, aber Alkohol von 0,84 bei +25° nor 0,42 seines Gewichts davon auf. Durch Pherzung in der Luft verliert er seine Neigung zu ge-Den. Es besteht aus zwei Oelen, einem bei gewöhnli-Temperatur festen und einem flüssigen.

(a) Stearopten vom Anisöl, wird durch Auspresbei 0° zwischen Löschpapier erhalten, und beträgt efähr 4 vom Gewicht des Oels. Es bildet eine weiße, tatallinische Masse, die sich zu einem trocknen Pulver reiben lässt, hat die Härte von Zucker, schmilzt bei 20°, ist in krystallisirtem Zustand schwerer als Washat bei  $+12^{\circ} = 1,014$ , aber bei  $+25^{\circ} = 0,9849$ , bei 50° = 0,9669, und bei + 94° = 0,9256 spec. Gewicht, wlichen mit dem des Wassers bei + 12°. Es ist weer Hüchtig als das Elacopten, und seine Tension enticht einer Quecksilbersäule von 1 Millimeter. Es ist achwerer in Alkohol auflöslich, und braucht bei 100 4 Th. Alkohols von 0,806, wiewohl es bei +150 🐝 seines Gewichtes von demselben Alkohol aufgelöst d. So lange es seine Krystallform behält, verändert es I nicht in der Luft. Ich habe schon vorher seines Vertens zur Luft im geschmolzenen Zustand erwähnt. Das harzte Oel krystallisirt nicht mehr. b) Das Elacopten Anisol ist nicht weiter untersucht.

Das im Handel vorkommende Anisöl soll bisweilen Baumöl, worin man etwas Wallrath geschmolzen hat, filscht werden.

II.

Aus den Saamenkapseln und dem Saamen von Stenanis, Illicium anisatum, erhält man durch Destillstick ein im Geruch und Geschmack dem Anisöl ähnliches Od, welches aber dünnflüssig ist, und sich noch bei +2° lies sig erhält. Es ist sowohl in Alkohol als in Aether kick auflöslich.

4

oft

**ti** 

at

ati

alı

BAC

dore

Stea

tal.

Wen

des

Her

des

ils

**toc** 

dem

Kry

**E**ns

Blick

den

tie j

den.

ind

arei

हिंग

t i

tind

LTS

ded

191

Cajeputöl wird auf den Molucken durch Desille tion der trocknen Blätter von Melaleuca Leucadendra bereitet. Der Name Cajeput bedeutet in der Landesprche der weisse Baum. Dieses Oel ist grün, schmeckt brenend und riecht stark nach Campher, Terpenthin Sevenbaum, ist dünnflüssig und hat bei +9°=0,978 pa Gewicht. - Man hat darüber gestritten, ob die gi Farbe dem Oel eigenthümlich sei oder von Kupferon herrühre, weil das Oel im Handel in Kupferslaschen wo-Mit Wasser umdestillirt, soll es farblos our gelblich erhalten werden und in der Retorte ein Han zurücklassen, welches Ammoniak blau färbt. bisweilen mit Terpenthin-, Rosmarin- oder Sevenbaumi nachgemacht, indem man darin Campher auflöst und mit Harz von Achillea Millefolium grün färbt. Du G jeputöl wird in der Medicin gebraucht.

Dillöl, aus Dill, Apium graveolens. Es ist blab gelb, riecht durchdringend nach Dill, schmeckt süßlich und brennend. Sein spec. Gewicht ist 0,881. Es ist is 1500 Th. Wassers auflöslich, und wird von Alkohol and Aether sehr leicht aufgenommen. Seine gesättigte Auflösung in Wasser wird in der Medicin unter dem Name

von Aqua anethi gebraucht.

Wachholderöl, durch Destillation der gut zerquendten Wachholderbeeren mit Wasser. Das Oel liegt in des Beeren in kleinen Behältern, die geöffnet werden müssen, wenn das Oel soll verdampfen können. Es ist wasserlie oder bisweilen grüngelb. Sein spec. Gewicht ist 0,911. Es schmeckt und riecht nach Wachholder. Von Wasser in geringer Menge, und auch von Alkohol met unfgelöst. Dem Branntwein in geringer Menge

tht, bildet den sogenannten Genievre oder Gi

Engländer. Es wird in der Medicin gebraucht und ein sehr gutes urintreibendes Mittel gehalten; auch Alt es, wie des Terpenthinol, dem Urin einen Veilgeruch. Das im Handel vorkommende Oel ist sehr bit Terpenthinöl verfälscht, welches man bei der Detion mit den Wachholderbeeren in die Blase gethan Diese Verfälschung wird durch das spec. Gewicht eckt, indem dasselbe dann bedeutend geringer ausfällt. Fenchelöl, aus dem Saamen von Anethum Foeni-. Es ist farblos oder gelblich, schmeckt und riecht Fenchel, und hat 0,997 spec. Gewicht. Es gesteht r +10° zu einer krystallinischen Masse, die sich h Auspressen zwischen Löschpapier zerlegen läßt in ein ropten, welches schwerer als Wasser ist, breite Kry-Mätter bildet, und bedeutend weniger flüchtig und iger in Wasser auflöslich ist, als des Elacopten, welauf Wasser schwimmt, sich darin in bedeutender ge auflöst, und welches, zu Anfang der Destillation ganzen Oels mit Wasser, in einem größeren Verhältals das Stearopten übergeht. Das Fenchelöl, so wie seine Auflösung in Wasser, sind Arzneimittel. Aus Fenchelwasser schießt das Stearopten bisweilen in tallen an.

Fuselöle. Die zur Weingährung dienenden Pflanibstanzen enthalten gewöhnlich; in sehr geringer Menge,
tige Oele, welche sich beim Branntweinbrennen mit
Wasser- und Alkohol-Dämpfen verflüchtigen, so daß
zunehmendem Verhältnis in den zuletzt übergehenweniger Spiritus haltenden Wasserdämpfen enthalten
welche sich zu einer milchichten Flüssigkeit conden, die das Oel in der Ruhe absetzt. Diese Oele händem Alkohol hartnäckig an, der dadurch, wie man
innt, einen Fuselgeschmack bekommt. Die Fuselöle
aus verschiedenen Materialien verschieden, und unheiden sich von den gewöhnlichen stüchtigen Oelen
meh, daß sie sich so leicht mit kaustischem Alkali
inigen.

1) Fuselöl aus Getreide ist bei gewöhnlicher

Temperatur halb fest, weiß, sieht in der Kälte talgarig aus, und besteht einem großen Teile nach aus Stearopten. Es schmeckt und riecht sehr unangenehm; schwimmt at Wasser und eingradigem Branntwein. Durch einen Kapferoxydgehalt ist es oft grün gefärbt. Erwärmt, schmikt es und wird gelb. Auf Papier hinterlässt es bisweiles nach dem Verdampfen einen Fettfleck, wenn es sich schot an der Luft verändert hat. Es löst sich in 6 Th. wassen freien Alkohols und in 2 Th. Aethers auf. Von Wasser 1wird es nur unbedeutend aufgenommen und aus gewöhrt lichem Branntwein durch Verdünnung und starke Abkib lung ausgeschieden. Von kaustischem Alkali wird es aus gelöst. Von gut ausgeglühter Kohle wird es aufgenom men, und vermittelst Blutlaugenkohle kann es aus eines damit verunreinigten Branntwein gänzlich weggenomme werden.

2) Fuselöl aus Kartoffeln hat ganz andere Bgenschaften. Man erhält es in ziemlicher Menge, weißes die Destillation noch fortgesetzt wird, nachdem der Brands wein schon übergegangen ist. Man erhält dann ein gehalt liches Oel, welches sowohl Wasser als Spiritus enthal Zuerst mit Wasser, und hierauf mit Pulver von Chlora cium geschüttelt und umdestillirt, hat es, nach Pelletan folgende Eigenschaften: Es ist farblos, klar, von eignen Geruch und wärmendem, bitterem und anhaltendem G schmack; es hinterlässt auf Papier keinen Fettslecken, bleite = noch bei - 18° flüssig, und krystallisirt dann wie Anist = Es kocht, wenn es rein ist, bei +125°; enthält es abel Wasser oder Alkohol, so kocht es leichter. Sein spec Generale wicht ist 0,821, aber bei Wassergehalt, 0,8233. Es brens = mit leuchtender, nicht rauchender Flamme, verlischt aber, wenn es nicht zuvor erhitzt oder mit einem Docht ver hen ist. Es löst sich etwas in Wasser auf, das davor den Geschmack und die Eigenschaft, beim Schütteln schäumen und zu perlen, bekommt. Selbst das Oel nimmt. Wasser auf. Mit Alkohol vermischt es sich in allen Vermischt hältnissen, und Wasser scheidet daraus nicht das Oel wenn nicht die Menge des Alkohols sehr geringe ist.

chen löst es Schwefel auf und vereinigt sich leicht mit Von Chlor wird es grün. Von concentrirter Schwesaure wird es mit carmoisinrother Farbe aufgelöst und wus von Wasser mit gelber Farbe niedergeschlagen. Salersaure greift es in der Kälte nicht an, in der Warme wickelt sich Salpeternaphtha. Chlorwasserstoffsäuregas wandelt dasselbe in Chlorwasserstoffnaphtha, die sich h nach einigen Tagen aus seiner Verbindung mit Chlor wickelt. Es lässt sich in allen Verhältnissen mit Essigre vermischen. Es wird von concentrirten kaustischen valien aufgelöst und daraus von Wasser niedergeschla-Es löst essigsaures Kali auf, und nimmt das Goldprid aus seiner wäßrigen Auflösung auf, ohne dasselbe verändern. Kalium oxydirt sich darin mit Gasentwikang. Es ist nicht giftig, wenigstens verursachte es bei nden, elslöffelweise gegeben, nur Erbrechen.

Inbrennen aus dem in Gährung versetzten Rückstand ausgepressten Weintrauben, nachdem zuvor der Spits übergegangen ist. Es ist, nach Aubergier, dünnig, von durchdringendem Geruch und scharfem unnehmen Geschmack, wasserklar, und wird in der schnell gelb. Für sich destillirt, geht es ansangs unindert über, fängt aber dann sich zu zersetzen an und der brenzlich. Es ist in 1000 Th. Wassers auflöslich, weben davon Geschmack und Geruch annimmt. Ein pfen davon ertheilt 60 Quart Branntwein Fuselgemack. Im Kochen löst es Schwefel auf, der sich beim alten wieder abscheidet. Es ist mit kaustischen Alkaverbindbar.

Hollunderöl, aus den Hollunderblüthen, Sambucus Da. Es hat die Consistenz von Butter. Seine Auflöin Wasser, Aqua sambuci, wird in der Medicin tewandt.

Hyssopöl, von Hyssopus officinalis, ist gelb und mit der Zeit roth, schmeckt scharf und campberar-Seine Auflösung in Wasser ist das in der Medicin wandte Aqua hyssopi.

Calmusöl aus der Calmuswurzel, Acorus Calamus, Es ist gelb, und hat völlig den Geruch und Geschmack der Wurzel. Wird mit der Zeit roth.

Chamillenöl wird aus den Chamillenblumen, Matricaria Chamomilla, erhalten. Es ist dunkelblau, fast undurchsichtig und dickslüssig, riecht wie Chamillen und schmeckt gewürzhaft. Durch Einfluss der Luft wird braun und schmierig. Salpetersäure löst dasselbe mit branner Farbe auf, und Wasser schlägt daraus ein nach Moschus riechendes Harz nieder. Zuerst mit Schwefelsaute und dann mit Wasser vermischt, soll es sich, nach Hasse, mit Explosion entzünden. Es wird oft auf die Art verfälscht, dass man bei seiner Bereitung zu den Blumen Terpenthinöl zusetzt. Von der preussischen Pharmacopoe wird ein Zusatz von einer Unze Citronenöl auf 3 Pfund Blumen vorgeschrieben, aus dem Grunde, weil sich das Chamillenöl für sich wegen seiner dicken Beschaffenheit so schwer vom Wasser trennt. Es wurde ehemals als Arzeneimittel gebraucht.

Blaue, dem Geruch nach ebenfalls dem Chamilleno sehr ähnliche Oele erhält man von den römischen Chamillen, Anthemis nobilis, von den Blüthen der Arnica montana, so wie von den Schafgarbenblüthen, Achilles Millefolium; letztere muss aber auf settem Boden & wachsen sein, weil sonst das Oel grün ist.

Zimmetöl, aus dem Zimmet, der Rinde vom Laurus Cinamomum. Es wird auf Ceylon aus den klein 1879riebenen, zum Verpacken untauglich gewordenen Zimmetstücken gewonnen. Es geht schwer über, und man wendet dabei einen niedrigen Destillationsapparat und Sals Es hat eine hellgelbe Farbe, wird aber im Wasser an. mit der Zeit bräunlich; es besitzt den süsslich brennenden Geschmack und den angenehmen Geruch des Zimmets in hohem Grade; es ist schwerer als Wasser, sein spec. Gewicht ist 1,035. Es gesteht unter 0° und schmilt dann erst bei +5°. In Wasser ist es sehr schwer auflöslich, woraus es sich nach dem Umschütteln gänzlich ausscheidet. In Alkohol dagegen ist es sehr leicht auflöslich.

Wird Zimmetöl lange aufbewahrt, so setzt es ein earopten in großen, regelmäßigen, farblosen oder gelbben Krystallen ab, das sich leicht pulvern läßt, bei br geringer Wärme zu einer farblosen Flüssigkeit schmilzt ad beim Erkalten wieder in Krystallen anschiefst. Es echt nach Zimmetöl und Vanille, und schmeckt talgart, bintennach zimmetartig brennend und aromatisch. Es irscht zwischen den Zähnen; es braucht zum Ueberdestilen eine sehr hohe Temperatur, und wird dabei braun d brenzlich. Nach dem Erkalten bleibt das Destillat sch lange flüssig, gesteht aber zuletzt zu braunen Kryallgruppen. In Alkohol löst es sich leicht und in groer Menge auf. Nach dem freiwilligen Verdampfen hin-Flässt der Alkohol ein ölartiges Liquidum, das sich nach and nach in Gruppen von farblosen Krystallen verwan-Non Schwefelsäure wird es mit tief rothgelber Farbe ofgelöst, und aus dieser Auflösung durch Wasser mit averänderten Eigenschaften niedergeschlagen. Erwärmt hwarzt und zersetzt sie sich. In concentrirter Salpeterture löst es sich augenblicklich auf, wenn es als Pulver kleinen Portionen eingetragen wird, woranf bald Gas tit Heftigkeit sich zu entwickeln anfängt. Wasser schlägt ann ein braunes zähes Liquidum nieder, welches nach em Auswaschen äußerst bitter schmeckt und im Halse merträgliches Brennen verursacht. Von Ammoniak wird zersetzt, unter Abscheidung einer pulverförmigen Subanz und Bildung einer braunen Auflösung. Das Steaopten löst sich in geringer Menge in Essigsäure auf. Die ochendbeiße Auflösung setzt dasselbe beim Erkalten in arblosen, durchsichtigen Krystallen ab. Sie wird von Wasser milchicht, und nach dem Abdampfen läßt sie das tearopten krystallisirt zurück. Die Alkalien lösen eine Jeine Menge von diesem Steeropten auf, und bilden bilchähnliche, unklare Auflösungen, aus welchen es wieber von Säuren niedergeschlagen wird. Man hat angegeben, daß es durch Alkali ausziehbare Benzoesäure enthalte. is röthet allerdings das Lackmuspapier, und das Alkali bemächtigt sich dieser Säure, sie beträgt aber nur eine Spur.

Wird es mit Alkali gekocht, so wird es, selbst nach der die Digestion mit verdünnter Säure, nicht mehr fest, sonden bildet ein dickes, rothgelbes Liquidum. Geschieht das Kochen in einem Destillationsgefäse, so geht mit dem mit chichten Wasser eine geringe Menge Stearopten über.

Das Zimmetöl wird sowohl für sich, als in Spiritus aufgelöst, oder in Vermischung mit Spiritus, Wasser und Zucker (Zimmetwasser) sehr viel in der Heilkunde angewendet. Es ist sehr theuer und wird daher oft mit Oel verfälscht, welches durch Destillation aus den Zimmetknospen, den noch unaufgebrochenen Blüthenknospen des Zimmetbaumes, erhalten wird. Dieses hat mit dem Oele aus der Rinde in Farbe, Geruch, Geschmack und spec Gewicht sehr viele Aehnlichkeit, schmeckt indessen weniger angenehm und hat einen Nebengeruch von Styrax.

Krausemünzöl, aus dem Kraut von Mentha crispa. Frisch ist es blassgelb, wird aber mit der Zeit dunkler und rothgelb. Es besitzt den Geruch und Geschmack der Pflanze. Sein spec. Gewicht ist 0,975. Einem höheren Kältegrad ausgesetzt, gesteht es beim Schütteln. Es wird in der Medicin angewendet.

Kümmelöl, aus gewöhnlichem Kümmel, dem Saamen von Carum Carvi. Es ist blassgelb, und hat Geruch und Geschmack des Kümmels. Sein spec. Gewicht ist 0,94. Ein im Geruche ähnliches, aber weniger angenehmes Oel wird aus dem römischen Kümmel, dem Saamen von Cuminum Cyminum gewonnen. Es ist blassgelb, dünnflüssig und von brennenderem Geschmack, als das vorige. Sein spec. Gewicht ist 0,975. Das Kümmelöl wird in der Medicin gebraucht, und ist im Kümmelbranntwein enthalten.

Lavendelöl, aus dem Kraut von Lavandula Spica, unserem gewöhnlichen Gartenlavendel. Es ist gelb, dünnflüssig, riecht wie Lavendel und schmeckt brennend. Das spec. Gewicht des im Handel vorkommenden ist bei  $+20^{\circ}$  = 0,898, und wird nach dem Destilliren mit Wasser 0,877. Seine Tension entspricht bei  $+13^{\circ}$ ,75 einer Quecksilbersäule von 73 Millimeter Höhe. Es löst sich in allen Pro-

nicht mehr als 0,42 seines Gewichts Lavendelöl auf. It Lavendelöl mit concentrirter Essigsäure geschüttelt, trennt sich das Gemische in eine ölähnliche Verbinting von Essigsäure mit Oel und in eine wasserähnliche inflösung von Oel in Säure. Letztere enthält mehr Wast, weil das Oel nur die reine Säure aufnimmt. Wasser iht die Säure vollständig aus. Dieses Oel wird hauptlich zum Parfümiren gebraucht, und seine Auflösung Alkohol, Eau de Lavande, ist eines der allgemeint riechenden Wasser.

Im Handel kommt, unter dem Namen von Spieköl, me andere Art von Lavendelöl vor, die im südlichen kropa aus einer uncultivirten Varietät von Lavendula ica, die breitere Blätter hat, und daher latifolia gement wird, destillirt. Dieses Oel hat einen weniger landelartigen Geruch und zugleich etwas von Terpenthöl, mit dem es außerdem oft verfälscht wird. Es ist wohlfeil, daß es oft zu demselben Endzweck, wie erpenthinöl, gebraucht wird.

Nach Proust's Angabe setzt sich aus dem Lavendelöl in Stearopten in Krystallen ab, zumal wenn das Oel in twollkommen verschlossenen Gefäßen steht, das oft im Gewicht des Oels betragen kann, und durch Austessen in der Kälte und Sublimation gereinigt werden im Proust hielt es mit Campher für identisch, und ie Bereitung des Camphers auf diese Weise für sehr vorwichaft.

Wermuthöl, aus dem ganzen Kraut von Wermuth, Irtemisia Absynthium. Es ist gelb oder bisweilen grün, at den charakteristischen Geruch des Wermuths und men ihm ähnlichen Geschmack. Wird in der Medicin sbraucht.

Muskatnussöl, aus den Muskatnüssen und vorzügch aus den Muskatblüthen, dem gelblichen, häutigen eberzug der Muskatnüsse. Dieses Oel ist farblos oder ablich, etwas dickflüssig, und besitzt einen aromatischen, arken Muskatgeruch, einen brennenden Geschmack und ist von 0,948 spec. Gewicht. Es besteht aus zwei 0elen, diel durch Schütteln mit Wasser von einander getremt werden können, indem das eine, welches das flüchtigste und aromatischte ist, obenauf schwimmt, und das attendere schwerere, butterähnliche zu Boden sinkt. Bei der Wärme der Hand wird es flüssig.

Wenn Muskatnussöl einige Zeit gestanden hat, setzt es ein Stearopten in Gestalt einer krystallinischen Kruste ab, welches John Myristicin genannt hat. Dieses Staropten hat einen aromatischen Geruch und Muskatgeschmack. Zum Schmelzen bedarf es mehr, als +100°, fliesst dann wie ein Oel und verdampft bei stärkerer Hitze mit Hinterlassung eines Kohlenslecks. Bei der De stillation zersetzt es sich etwas, liefert zuerst ein wasserklares, und hernach ein gelbes Oel, so wie etwas Wasser, das aromatisch riecht und brennend schmeckt, und alkalisch reagirt, ohne Ammoniak zu enthalten. Es löst sich in 19 Th. kochenden Wassers auf, und beim Erkalten gesteht das Ganze zu einer schneeweißen krystallinischen Masse, aus der sich das Wasser auspressen läßt. Beim langsamen Abdampfen dieses Wassers schießt es daraus in farblosen, wasserklaren, langen und dunnen prismatischen Tafeln, mit zweislächiger Zuspitzung, an In Alkohol und in Aether ist es leicht auflöslich. Mit concentrirten Säuren ist es verbindbar und lässt sich daraus wieder durch Wasser ausziehen. Seine wäßrige Auflösung fällt nicht die Salze von Baryterde, Blei, Eisen, Quecksilber oder Gold.

Das Muskatnussöl wird in der Heilkunde angewendet.

Gewürznelkenöl, aus den Gewürznelken, den noch unentwickelten Blüthenknospen von Caryophyllus aromaticus. Es ist farblos oder gelblich, hat einen starken Geruch nach Gewürznelken und einen brennenden Geschmack. Sein spec. Gewicht ist 1,034. Es ist eines der am wenigsten flüchtigen Oele und schwer überzudestilliren. Mit der Zeit setzt es ein krystallinisches Stearopten ab. Man erhält wahrscheinlich dasselbe Stearopten, wenn man gröblich zerstoßene Gewürznelken eine Zeit lang mit

Alkohol kocht und diesen absiltrirt. Es schiesst dann in kleinen, kugelsörmig gruppirten, weisen, glänzenden Krytallen an, die weder Geruch noch Geschmack haben, in Aether ist es auslöslich, unaussöslich in Alkali. Bei gelinder Hitze sublimirt es sich, wenigstens größtentheils, unverändert. Einige deutsche und französische Chemiker pennen es Caryophyllin. Das im Handel vorkommende Neikenöl ist braun und von unerträglich brennendem Geschmack. Es ist ein verfälschtes Oel, indem das ächte mit einer Tinktur von Nelken versetzt ist, deren scharfes Harz auf diese Weise mit in's Oel kommt. Bisweilen wird es auch mit anderen Oelen verfälscht. Es wird in der Heilkunde und sehr häufig als Hausmittel beim Zahnweh angewendet.

Neroliöl, aus den frischen Pomeranzenblüthen, Citrus Aurantium, ist röthlichgelb, dünnflüssig, leichter als Wasser und von höchst angenehmem Geruch. Seine Auflösung in Wasser (Aqua Aurantiorum) wird in der Heilkunde gebraucht, und gewöhnlich durch Destillation der frischen oder eingesalzenen Blüthen mit Wasser gewonnen. Dieses Oel macht einen Hauptbestandtheil meh-

rerer Parfums aus.

Pfefferöl, wird aus dem gewöhnlichen Pfeffer, Piper nigrum, und aus dem Jamaika-Pfeffer, den Beeren
von Myrtus pimenta, erhalten. Frisch ist es wasserklar,
wird aber nach und nach gelb, schwimmt auf Wasser,
hat den Geruch, aber nicht den brennenden Geschmack
des Pfeffers. Wird in der Medicin gebraucht.

Pfeffermünzöl, aus dem Kraut von Mentha piperita. Es ist gelblich und hat einen brennenden, campherartigen und weit schärferen Geschmack, als das Krausemünzöl. Sein spec. Gewicht ist 0,92. Bei — 22° setzt es
kleine haarförmige Krystalle ab, und nach längerem Aufbewahren ein Stearopten, welches Proust für identisch
mit Campher hält. Nach Giese setzt sich dasselbe nur
aus dem Oel ab, welches von der in der Blüthe gesammelten und getrockneten Pfeffermünze gewonnen ist, und
nicht aus dem von der frischen, nicht getrockneten Pflanze

destillirten. Das Pfeffermünzöl und besonders seine gesättigte Auflösung in Wasser (Aqua menth. piperit.) werden viel in der Heilkunde gebraucht. Das Pfeffermünzwasser zeichnet sich durch das angenehme Gefühl von Kälte aus, welches dasselbe im Munde erregt.

Petersilienöl, aus der Petersilie, Apium Petroselinum. Es ist ein hellgelbes, im höchsten Grad nach Petersilie riechendes Oel. Es besteht aus zwei, durch Schütteln mit Wasser trennbaren Oelen. Sein Blaeopten schwimmt obenauf und ist dünnflüssig, sein Stearopten sinkt zu Boden, ist butterartig und in der Kälte krystellisirbar. Die gesättigte Auflösung des Petersilienöls (Aqua petroselini) wird in der Medicin gebraucht. Nach längerem Aufbewahren schießt nicht selten das Stearopten des Oels in Krystallen an, die man Petersiliencampher genannt hat. In diesem Zustand schmilzt er erst bei +30°.

Reinfarrenöl, aus Kraut und Blumen von Tanacetum vulgare. Je nach dem Boden, ist es gelb oder grün; letzteres kommt von trocknem, fettem Boden. Es hat den unangenehmen, durchdringenden Geruch des Reinfarrens, und einen scharfen und bitteren Geschmack. Sein spec. Gewicht ist 0,946. Wird in der Medicin gebraucht.

Rosenöl, durch Destillation der Blumenblätter von Rosa centifolia und sempervirens. Aus inländischen Rosen wird es in so geringer Menge gewonnen, daß es nicht der Mühe lohnt. Wenn man mehrere Male dasselbe Wasser über neue Mengen von Rosen destillirt, die man gewöhnlich einsalzt, um sie in großer Menge auf einmal zu haben, so bekommt man zuletzt etwas Oel, und beim Abkühlen des Wassers bis 0° setzt sich daraus noch mehr von butterähnlicher Beschaffenheit ab. Aber das so gewonnene Oel hat wegen der wiederholten Destillationen, wobei es jedes Mal durch Einfluß der Luft etwas verändert wird, einen weniger angenehmen Geruch, als die Rosen. In Ostindien soll das Rosenöl auf die Art bereitet werden, daß die Saamen von einer Digitalisart, Gengeli genannt, welche viel fettes Oel enthalten, in stei-

nige Tage lang an einem kühlen Ort stehen gelassen erden, wobei das Oel im Saamen das Rosenöl absortt. Wird dasselbe Verfahren mit demselben Saamen it neuen Quantitäten von Rosenblättern wiederholt, so hwellen die Saamen, sowohl durch den wäßrigen Saft, sauch durch das flüchtige Oel der Rosen, zuletzt betutend auf, und dann werden sie ausgepreßt. Die auspreßte trübe Flüssigkeit muß zum Klarwerden lange eit in gut verschlossenen Gefäßen stehen gelassen werden. Die obere Oelschicht wird dann mittelst eines baumollenen Dochts abgelassen, und ist nun ein mit Rosenöl zaättigtes fettes Oel, woraus sich das Rosenöl durch estillation mit Wasser abscheiden läßt.

Das Rosenöl ist farblos, hat einen starken Rosengetch, der indessen nur angenehm ist, so lange er schwach t, sonst unangenehm ist, Kopfweh und Hitze veursacht; in Geschmack ist mild und süßlich; es ist leichter als Vasser, und sein spec. Gewicht ist bei  $+32^{\circ},5=0,832$ , reglichen mit dem des Wassers bei  $+15^{\circ}$ . Bei niedriren Wärmegraden gesteht es und wird butterartig, und hmilzt erst bei  $+29^{\circ}$  bis 30°. Seine Tension bei  $+14^{\circ},5$  atspricht einer 2 Millimeter hohen Quecksilbersäule. Es t in Alkohol schwer auflöslich; 1000 Th. Alkohol von 806 spec. Gewicht nehmen bei  $+14^{\circ}$  nur  $7\frac{1}{2}$  Th., und ei  $+22^{\circ}$  nicht mehr als 33 Th. Rosenöl auf. Dieses del besteht, wie schon erwähnt wurde, aus zweien. Es t nur das Elaeopten, welches der flüchtigere und riehende Theil ist; man hat es aber noch nicht näher unressucht.

Das Stearopten des Rosenöls scheidet man eben 5 wie das des Anisöls ab. Es bildet krystallinische Bläter, schmilzt bei  $+33^{\circ}$  bis 34°, und schießt beim Eralten in breiten, durchsichtigen, farblosen, blättrigen Krystallen an. Bei gewöhnlicher Lufttemperatur hat es lie Consistenz von Wachs; seine Tension beträgt kaum Millimeter Quecksilberhöhe bei  $+14^{\circ}$ ,5. In Alkohol st es höchst schwer auflöslich, indem 1000 Theile von

0,806, und bei +14° nicht mehr als 2 Theile davon sufnehmen.

Das Rosenöl wird zum Parfümiren gebraucht. In der Apotheken wird eine Auflösung desselben in Wasser, unter dem Namen Rosenwasser, durch Destillation von 1 Th frischen oder eingesalzenen Blättern von Rosa centifolis mit 4 Th. Wassers, wovon 2 Th. abdestillirt werden, bereitet. Das gesättigte Rosenwasser setzt bei langem Aufbewahren Stearopten in sechsseitigen, blättrigen Krystal len ab.

Rosenholzöl, aus dem Holze von Convolvulus stoparius. Es ist dünnflüssig, gelb, mit der Zeit roth werdend, riecht nach Rosen, und schmeckt bitter und gewürzhaft. Es wird zur Verfälschung des Rosenöls gebraucht, welches aber dadurch seine butterartige Consistenz verliert, woran sich die Verfälschung leicht zu erkennen giebt.

Rosmarinol wird aus Rosmarin, Rosmarinus offcinalis, gewonnen, und in der Pharmacie Oleum Anthos genannt. Es ist wasserklar, hat viel Aehnlichkeit mit Terpenthinöl und riecht wie Rosmarin. Das im Handel vorkommende hat 0,911 spec. Gewicht, aber mit Wasser umdestillirt, wird es 0,8886, und hat bei +16° eine Tension von  $9\frac{r}{2}$  Millimeter Barometerhöhe. Es kocht bei +165°. Es lässt sich mit Alkohol von 0,83 in allen Verhältnissen vermischen, bedarf aber bei +18° 40 Th. Spiritus von 0,887 spec. Gewicht zur Auflösung. In unvollkommen verschlossenen Gefäsen setzt es Stearopten ab, das man mit Campher für identisch hält, und das, nach Proust, bis rown Gewicht des Oels betragen kann. Nach Bucholz giebt es, mit 1 bis 1 Th. Kalihydrat digerirt und destillirt, Campher. - Es wird in der Medicin gebraucht und bisweilen mit Terpenthinöl verfälscht, was sich durch Beimischung von einem gleichen Volum wasserfreien Alkohols, der das Rosmarinöl auflöst und das Terpenthinöl ausscheidet, entdecken lässt.

Safranöl wird aus dem Stigma von Crocus sativus, dem gewöhnlichen Safran, erhalten. Es ist gelb, ch Safran, schmeckt scharf und bitter. Mit der Zeit wandelt es sich in eine weiße, krystallinische, auf Wasschwimmende Masse. Eine gewisse Menge davon erman schon bei der anfänglichen Bereitung des Oels.

Sassafrasöl, aus dem Wurzelholz von Laurus Saspras. Es ist farblos, wird aber mit der Zeit gelb oder th. Es hat einen eigenen, süßlichen, nicht unangenehen Geruch und einen brennenden Geschmack. Sein ec. Gewicht ist 1,094. Mit rauchender Salpetersäure tflammt es sich leichter, als die meisten anderen flüchten Oele.

Dieses Oel setzt beim Anfbewahren ein Stearopten in Archsichtigen, farblosen, geschoben vierseitigen oder ungelmäßig sechsseitigen Prismen mit zweiflächiger Zu-Itzung ab. Es riecht und schmeckt wie das flüssige Oel. In spec. Gewicht ist bei +6° == 1,245, aber in geschmolmem Zustand bei +12°,5=1,110. Es schmilzt bei der Farme der Hand und erstarrt bei -17°,5 zu einer kry-Minischen Masse. Bei stärkerer Wärme verflüchtigt es th ohne Rückstand. In Wasser ist es unbedeutend auflich, aber leicht auflöslich in wasserfreiem Alkohol, aus en es nicht durch Wasser niedergeschlagen wird. Von hwefelsäure wird es zersetzt. In concentrirter Salpeterere löst es sich zu einer rothen, ölartigen Flüssigkeit f, aus der bald ein zähes, braunes Harz niederfällt. on Chlorwasserstoffsäure, Essigsäure oder Kalilauge wird selbst in der Wärme nicht aufgelöst. — Das Sassafrasöl ard in der Medicin gebraucht.

Sevenbaumöl, aus den Beeren des Sevenbaums, miperus Sabina. Es ist wasserklar, und hat den Gench und Geschmack des Sevenbaums. Diese Pflanze giebt cehr Oel, als irgend eine andere. Man hält dieses Oel ir eines der diuretischten, und wendet es in dieser Hincht in der Medicin an.

Thymianöl, aus dem Thymian, Thymus Serpillum.

ist röthlichgelb, von angenehmem Geruch, und setzt

ge

fol,

MO)

Det(

Meel

ig,

Mi

atzi

ringe:

bende

den a

**M**per

**a**lpet

dersci

Von .

Aufbe

in na

Meer

erwar

rettig.

Sie ve

MW(

sand

Meer

Thra

**tchafi** 

queli

tene

ppd

\$pec

seid

b)

nach langem Aufbewahren ein krystallisirtes Stermunab. Es wird nur zum Parfümiren gebraucht.

Tonka-Stearopten, aus den sogenannten Toubohnen, Dipterix odorata, Wild. Dieses wohlrieden, feste, flüchtige Oel ist von Boullay und Boutre-Charlard untersucht und Coumarin \*) genannt weden. Sie zogen es auf folgende Weise aus: Gröblich pulverte Tonkabohnen wurden mit Aether macerin, wecher ein fettes Oel und das Stearopten auszog, die med dem Verdampfen des Aethers zurückblieben. Mit Albehol von 0,84 behandelt, wurde das Stearopten mit Le rücklassung des fetten Oels aufgelöst. Nach den mit Willigen Verdampfen des Alkohols blieben, durch sem Oel noch etwas verunreinigte, Krystalle zurück, die den Auflösen in einer geringen Menge Alkohols und Abden pfen desselben farblos erhalten wurden.

Das Tonka-Stearopten ist weiß, krystallisirt in glinzenden vierseitigen Nadeln oder kurzen vierseitigen Promen mit zweislächiger Zuspitzung; es riecht aromaine und angenehm, und hat einen reizenden und wärmenden Geschmack. Es ist ziemlich hart, im Bruche glatt wie schwerer als Wasser. In der Wärme schmilzt es zu einer klaren, farblosen Flüssigkeit und gesteht beim Erkalten krystallinisch. In Destillationsgefälsen sublimirt es sich unverändert in Krystallen. In Wasser ist es wenig auslich, aber leicht auflöslich in Alkohol und Aether. Dies Auflösungen zeigen keine saure oder alkalische Reactionen. Es ist in fetten und flüchtigen Oelen auflöslich.

Durch dieses flüchtige Oel wird oft der Schnupstabet wohlriechend gemacht, indem man die zerbrochenen Bolnen in den Taback legt, welcher das Stearopten auszielt und dessen Geruch bekommt.

<sup>\*)</sup> Vom barbarisch-lateinischen Namen Coumarouna, is welden Aublet Wildenow's Dipterix umgeändert hat.

## b) Scharfe und blazenziehende Oele.

Die bis jetzt bekannte Anzahl dieser Oele ist sehr ringe. Sie zeichnen sich durch ihre Eigenschaft aus, ie Haut zu entzünden und darauf Blasen zu ziehen, und eter ihren Bestandtheilen entbalten sie Schwefel. Nur

Mgende sind von einiger Merkwürdigkeit.

Meerrettigol, aus dem Meerrettig, Cochlearia Arcoracia. Es ist hellgelb, von der Consistenz des Zimetols, sinkt in Wasser unter, riecht unerträglich nach Cerrettig und macht die Augen thränen, ist sehr flüch-, so dass ein einziger Tropfen ein ganzes Zimmer mit Meerrettiggeruch erfüllt, schmeckt anfangs süfslich, ruzundet aber dann Lippen und Zunge. Es ist in geingem Grade in Wasser auflöslich, welches seinen beienden Geruch und die Eigenschaft, die Haut zu entzunen annimmt. Die Auflösung reagirt weder alkalisch noch euer, fällt aber essigsaures Bleioxyd mit brauner, und alpetersaures Silberoxyd mit schwarzer Farbe; der Nieerschlag enthält das Metall mit Schwefel verbunden. on Alkohol wird das Oel leicht aufgelöst. Bei langem mfbewahren verwandelt es sich nach und nach gänzlich nadelförmige, silberglänzende Krystalle, welche nach Teerrettig riechen und den Schlund entzünden. Gelinde warmt, schmelzen sie und riechen anfangs nach Meerbitig, dann nach Pfeffermunze und suletzt nach Campher. be verflüchtigen sich ohne Rückstand, und sind in Alkohol shwer auflöslich. Das Meerrettigöl ist der wirksame Belandtheil im Meerrettig, und beim Genusse von frischem Reerrettig die Ursache des Reizes in der Nase und des branens der Augen, so wie der blasenziehenden Eigenhaft des auf die Haut applicirten geriebenen Meerrettigs.

Flüchtiges Senföl, durch Destillation von zermetschtem Senf mit Wasser. Es ist, nach Julia Fonmelle, citronengelb und von eben so durchdringendem had reizendem Geruch, wie kaustisches Ammoniak. Sein pec. Gewicht ist 1,0387. Wasser löst davon 2 Procent mines Gewichts auf, und diese Auflösung hat den Geruch des Oels, den scharfen Geschmack des Senfs und einen ausgezeichneten Grad von Kausticität. In offner Luft verliert die Auflösung bald ihre Schärfe und setzt ein grans Schwefel und Oel enthaltendes Pulver ab. Dieses Oel in Alkohol leicht auflöslich. Es löst Schwefel und Phophor auf, und verhält sich zu Säuren und Alkalien wird die flüchtigen Oele im Allgemeinen. Auf die Haut gebracht, zieht es mit erstaunlicher Schnelligkeit Blass, und seine, vermittelst Compressen, auf die Haut spricite Auflösung macht oft innerhalb 2 Minuten Blass. Eine geringe Menge, z. B. † Loth Senföl, zu 2 (von frisch ausgepreßtem Traubensaft gemischt, verzögert seinen Uebergang in die Gährung, so daß es sich mehrere Monan lang aufbewahren läßt. Anderen flüchtigen Oelen kommt diese Eigenschaft nicht zu.

Knoblauchöl, aus dem Kraut und der Zwiebel des Knoblauchs, Allium sativum. Es ist sehr flüchtig wie geht mit den ersten Antheilen Wassers über, worin e untersinkt. Seine Farbe ist gelb, es hat einen durchdritgenden Geruch, einen scharfen Geschmack, und erreg, auf die Haut gebracht, hestigen Schmerz. Es verbreut mit vielem Russ und dem Geruch nach schwestlichter Sim. Es soll frisch gefälltes Eisenoxydulhydrat schwarz sinben, nicht aber Wismuth- oder Bleioxyd. Es ist in Alkohn leicht auslöslich. Ein ähnliches schweselhaltiges Oel et hält man auch durch Destillation des ausgepressten Sans der Zwiebeln. Es ist farblos.

Löffelkrautöl, aus dem Löffelkraut, Cochlemis officinalis. Es ist gelb, hat einen flüchtigen, durchdingenden Geruch, der schon von weitem zu Thränen reich schmeckt scharf, ist schwerer als Wasser und leicht werflüchtigen. Es löst sich in Spiritus auf, womit es überdestillirt werden kann. Eine solche Auflösung wird in der Medicin unter dem Namen Spiritus cochleariae augewendet.

Meh egenen s m, weld Bedurch in mit ni sich ni imng die merblau g tischem A de Blausa tive Gift pg der l a diese n in Heng **t**a Zutri benerkens. ly sufbe

Bitte
Mande
Mals VV
Manden Ge
Menden Ge
Menden Ge
Menden Ge

Nobique Genenge Gwer ist

relche, r

liger Verv<sup>e</sup>

mit

Wor

tine
bilder

Berli tend

#### c) Blausaurchaltige, giftige Oele.

Mehrere flüchtige Oele zeichnen sich durch einen enen sogenannten Bittermandel-Geschmack und -Geruch welcher, wie man weiß, von Blausäure herrührt. erdurch sind diese Oele sehr giftig. Die Blausäure ist tin mit sehr großer Verwandtschaft gebunden, so daß sich nicht durch Wasser ausziehen läßt, und die Aufang dieser Oele in Alkohol mit Eisensalzen kein Bererblau giebt. Behandelt man aber diese Oele mit kauschem Alkali oder Barytwasser, so zieht die Salzbase Blausäure aus und das Oel wird frei, und hat nun ne Giftigkeit verloren. Ungeachtet der großen Neider Blausäure, sich zu zersetzen, erhält sie sich doch diesen Oelen sehr gut; man hat zwar gefunden, dass re Menge mit der Zeit abnimmt, ist aber das Oel vor en Zutritt der Luft wohl verwahrt, so kann es, ohne merkenswerthen Verlust an Blausäure, mehrere Jahre og anfbewahrt werden.

Bittermandelöl wird durch Destillation von bitte-Mandeln mit Wasser erhalten. Es ist goldgelb, schweals Wasser, bat einen durchdringenden, aber angebmen Geruch nach Blausaure, und einen bitteren, brenmden Geschmack. In der Luft absorbirt es Sauerstoff, d es schießen darin eine Menge von Krystallen an, elche, nach Stange's Versuchen, Benzoesaure sind. obiquet fand, dass dieses Oel eigentlich aus einem emenge von zweien besteht, von denen das eine flücher ist, Blausäure hält und giftig ist. Das andere weger flüchtige ist nicht giftig, absorbirt Sauerstoff und wandelt sich in Benzoesaure, Schrader erhielt aus OO Th. frischem Bittermandelöl, in Spiritus aufgelöst und hit einer spirituösen Auflösung von Kalihydrat vermischt, voraus bernach das Oel durch Wasser ausgefällt wurde, ine Quantitat Cyankaliums, die 221 Th. Berlinerblau Mildete. Aus einem 3 Jahr alten Oel erhielt er 17,6 Th. Serhnerblau. Das ausgeschiedene Oel hat noch in bedeumodem Grade seinen eigenthümlichen Geruch und Gechack, giebt aber keine Blausäure mehr, und ist, nach

Vogel's Versuchen, noch giftig. Stange dagegen giebt an, dass er, nach dem Schütteln des Oeles mit Barytwasser und Destilliren, ein flüchtiges Oel mit dem Geruck und Geschmack der bitteren Mandeln erhalten habe, welches, selbst in größeren Dosen Hunden und Katzen gegeben, keine Wirkung: gezeigt, aber auch keine Spur von Blausäure mehr enthalten habe. Nach wenigen Minuten hatte es sich in einem flachen Gefälse in Benzoësäure umgewandelt. - In sauerstoffgasfreiem Wasser ist das Bittermandelöl in sehr geringem Grade auflöslich, dem e seinen Geruch und Geschmack ertheilt. Das Wasser, welches bei der Destillation des Oels übergeht, schlägt beim Vermischen mit salpetersaurem Silberoxyd Cyansilber nieder, und bildet mit Quecksilberoxyd Cyanquecksilber. Wird das Oel, von wenigem Wasser bedeckt, aufbewahrt, so wird es dick und undurchsichtig; wird es aber unter einer größeren Menge Wassers aufbewahrt, so löst es sich auf und zersetzt sich allmählich unter Zurücklassung von bräunlichen Flocken, wahrscheinlich einer stickstoffhaltigen Kohle. Dieses Oel ist ein höchst gefährliches Gist

Ganz ähnliche Oele, wie das Bittermandelöl, erhät man durch Destillation mit Wasser aus den Phrsichblatern, Amygdalus persica, aus den Kirschlorbeerblättern, Prunus Laurocerasus, aus der Vogelkirschenrinde, Prunus Padus, aus den zerstossenen Kernen der Kirschen und Vogelkirschen. Sie enthalten Blausäure, sind äußerst giftig, absorbiren Sauerstoff und erzeugen Benzoesaure Aus dem flüchtigen Oel der Vogelkirschrinde erhielt Schreder, auf die angeführte Art, 19,2 Proc. Berlinerblau, und aus dem Kirschlorbeeröl 16 Proc. In der Medicin werden schwache Auflösungen dieser Oele in Wasser angewendet, die durch Destillation von bitteren Mandeln oder von Kirschlorbeerblättern mit Wasser gewonnen und Aque amygdalarum amar. und Aq. laurocerasi genannt waden. Auch pflegt man mit sehr kleinen Quantitäten dieser Oele Liqueure und manche Speisen zu würzen, inden man ihnen dadurch einen gelinden Geschmack nach bitteren Mandeln ertheilt.

## d) Campher.

Wenn ich den Campher als eine besondere Abtheing der flüchtigen Oele betrachte, so rührt dies hauptchlich davon her, dass viele Chemiker ihn nicht zu diechlich davon her, dass viele Chemiker ihn nicht zu diechlich davon her, dass viele Chemiker ihn nicht zu diechlich davon her, dass viele Chemiker ihn nicht zu diechlich Oelen rechnen, und dass er gewisse Eigenschaften bett, welche ihn von den flüchtigen Oelen im Allgemeitt, welche ihn von den flüchtigen Oelen im Allgemeiunterscheiden, wie z. B. sein Verhalten zu den Sänn, vorzüglich zur Salpetersäure, seine medicinischen
Virkungen u. a.

Der Campher ist eigentlich ein Stearopten, welches ne alle Einmischung von Elacopten in verschiedenen pecies von Laurus, vorzüglich sumatrensis und Camwora, so wie in dem Wurzelholz von Laurus Cinnamovorkommt. Diese Bäume wachsen auf Japan, Boro und Sumatra, und in Japan wird der meiste Camber bereitet. Aus Laurus sumatrensis werden beim Spaldes Baumes aus dem Marke reine Krystallmassen von ampher erhalten. Dieser wird Camphora di baros mannt, und in Japan so hoch geschätzt, daß er nicht den allgemeinen Handel kommt. Der gewöhnliche mmt von Laurus Camphora, dessen Holz in Stücke rsägt, zerspalten und mit Wasser in einen kupfernen essel gebracht wird, über den man einen mit Reißstroh wendig ausgefütterten konischen Helm von Holz stellt, welchem sich der mit den Wasserdämpfen beim Kohen verflüchtigende Campher sublimirt und zwischen dem trob festsetzt. Herausgenommen, stellt er kleine, graue, tystallinische Körner dar, und kommt, in Tonnen verackt, unter dem Namen rober Campber in den Handel. berch Sublimation in Glasgefässen wird er hierauf gereiligt. Diess ist eine ganz schwierige Operation, denn wird les Gefäß zu kalt gehalten, so bildet der Campher eine vollige, bald das ganze Gefäß erfüllende Vegetation, und wird es zu heiß gehalten, so schmilzt er und fließt zu-Eck. Man nimmt dazu sehr niedrige, große Glaskolben, welche man den Campher, mit 💤 ungelöschtem Kalk wohl vermischt, einlegt. Zu Anfang der Sublimation hat

man den Kolben bis nahe zu der, mit einer Papierdüte versehenen, Mündung mit Sand bedeckt, und in dem Grade, als die Operation weiter geht, entblößt man das Glas, so daß der condensirte Theil seinem Schmelzpunkt beständig nahe ist, und dadurch in einen sesten Kuchen zusammengeht, der, wie der Salmiak, die Form des Gefäßser bekommt. Der Kolben wird nachher zersprengt und der Sublimat herausgenommen, das nun die Gestalt einer sechen Schaale hat. In dieser Gestalt kommt er, unter dem Namen gereinigter Campher, in den Handel.

Um diese Operation zu erleichtern, hat man den Vorschlag gemacht, den Campher aus einer Retorte zu destilliren, die so heiß gehalten wird, daß das Destillat in flüssigem Zustand in eine, aus zwei lose auf einander gesetzten Halbkugeln bestehende Vorlage von Kupfer rinnt; der in der unteren angesammelte Campher wird nach beendigter Operation durch gelindes Erhitzen davon abegelöst.

Ob das Stearopten, welches sich aus den Oelen der zu den natürlichen Familien der Labiatae gehörenden Pflanzen, wie Lavendel, Thymian, Salvey, Majoran und Rosmarin, absetzt, wirklich mit dem Campher identisch sei, wie mehrere Chemiker, und vorzüglich Proust vermuthet haben, muß einer künftigen Bestätigung oder Widerlegung überlassen bleiben.

Der gereinigte Campher bildet eine feste, weiße, durchscheinende Masse, von eigenthümlichem Geruch und Geschmack. Sowohl bei der Condensation aus dem gasförmigen Zustand, als auch aus seiner langsam erkaltenden, gesättigten Auflösung in warmem Alkohol schießt er in farblosen, durchsichtigen Octaëdern oder sechsseitigen Octaëdersegmenten an. Er nimmt vom Nagel Eindruck an, ist zähe und läßt sich ohne Zusatz von etwas Alkohol nicht zu Pulver reiben. Sein spec. Gewicht ist 0,9857 bis 0,996. Durch den Einfluß der Luft und des Lichts wird er nicht verändert. Er schmilzt erst bei +175° su einem wasserklaren Oel, und kommt bei +204° in's Kochen. Er sublimirt sich vollständig ohne die geringste

persetzung. Seine Tension bei +15°,5 entspricht 4 Millieter Barometerhöhe. Wird er, mit dem 6 fachen Ge-Schte Thon vermischt, destillirt, so wird er zersetzt und bt ein goldgelbes aromatisches, einem Gemenge von bymian und Rosmarin ähnlich riechendes Oel, und etwas merliches Wasser, das ein wenig von diesem Oel auf-Möst enthält. In der Retorte bleibt Kohle zurück. Wern Dämpfe von Campher durch eine glühende Porzelmröhre geleitet, so wird er ebenfalls zersetzt und giebt in Hüchtiges Oel, welches unzersetzten Campher aufgeenthält, und ein brennbares Gas, wovon 100 Raumbeile 145,5 Th. Sauerstoffgas zum Verbrennen bedürfen, and 95,5 Th. Kohlensäuregas liefern; Kohle setzt sich aber bei nicht ab. In offner Luft lässt er sich entzunden and brennt mit klarer, leuchtender und rauchender Flamme; wibst auf Wasser gelegt, fährt er zu brennen fort. Nähert ian einem Stück Campher einen spiralförmig gewundeen, feinen Platindrath, so fährt dieser durch das Vertennen der durch die Hitze verflüchtigten Campherdampfe 🐚 glühen fort, gerade so wie bei dem Alkohol in Dawy's Jachtlampe. Legt man Platinschwamm auf ein Stück ampher, den man anzündet und wieder ausbläst, wenn las Platin glüht, so fährt das Glühen fort, das Platin chmilzt sich allmählich in den Campher ein, und die unerbrannten Dämpfe setzen sich rings herum in krystalliischen Gruppen au.

Der Campher ist in Wasser wenig auslöslich. Ein Th. iampher bedarf 1000 Th. Wassers zur Auslösung; aber is Auslösung hat den Geschmack und Geruch des Cambers. Durch einen Zusatz von Kali wird er aus dem Vasser niedergeschlagen, nicht aber von Natron oder mmoniak. In Papin's Digestor mit Wasser gekocht, all er eine gelbe Auslösung bilden, die beim Erkalten einen Campher absetzt. Wahrscheinlich hat er dabei ine Veränderung erlitten. Werden kleine Campherstücke in Wasser geworfen, so kommen sie in eine rotirende lewegung, die eine Folge von der gemeinschaftlichen lerdunstung des Wassers und des Camphers ist, und

Gänzlich verhindert wird, so wie die kleinste Spur von Oel auf die Wassersläche kommt. Legt man kleine Campherstücke auf eine mit Wasser benetzte Tasse, so zieht sich das Wasser weit vom Campher zurück, und stelk man in eine Tasse, deren Boden einige Linien hoch mit Wasser bedeckt ist, einen Cylinder von Campher, so verdunstet der Campher in Berührung mit der Wassersläche stärker, als an anderen Punkten, so dass der Cylinder endlich etwas über der Wassersläche durchschnitten wird. Der Campher löst sich leicht in Alkohol auf. 100 Th. Alkohol von 0,806 lösen 120 Th. Campher bei +12° auf. Er wird daraus durch Wasser gefällt. Auch kann der Alkohol durch Destillation abgeschieden werden, wobei aber das Destillat nicht camphersrei wird. In Aether, in slüchtigen und in setten Oelen ist er leicht aussölich.

Er läst sich mit Schwesel und mit Phosphor zusammenschmelzen und ist in Schweselkohlenstoff auslöslich. Es verbindet sich mit Jod zu einer braunen, weichen, zersließlichen, sowohl in Wasser, als in Alkohol auslöslichen Masse. Wird sie in Terpenthinöl ausgelöst und Alkohol zugesetzt, so zieht dieser reinen Campher aus, und läst die Verbindung von Terpenthinöl und Jod unausgelöst zurück.

Mit 1 Th. concentrirter Schwefelsäure verbinden sich 11 Th. Campher zu einer bräunlichen zähen Masse, welche sich in Alkohol auflöst, woraus aber Wasser den Campher dem größten Theil nach unverändert ausscheidet. Wird die Verbindung erhitzt, so entwickelt sich schweflichtsaures Gas, es destillirt ein nach Pfeffermünze und Campher riechendes Oel über, zuletzt kommt etwas Schwefelwasserstoff, und in der Retorte bleibt ein Gemenge von Kohle mit überschüssiger Säure und künstlichem Gerbstoff zurück. Ein Th. rauchende Salpetersäure löst 6 Th. Campher zu einer ölähnlichen Flüssigkeit auf, die sich durch Schütteln mit Wasser zersetzt und unveränderten Campher giebt. Ist die Säure nicht concentrirt genug, so bildet sich unter der ölähnlichen Verbindung eine Schicht

wasserhaltigerer Säure. Der salpetersaure Campher leicht in Alkohol auflöslich. Metalle lösen sich schwiedarin auf, weil sie sich in dem Grade, als sich die re sättigt, mit Campher bekleiden. Wird Campher 8 Th. Scheidewasser destillirt, so wird die Säure zerund der Campher in eine eigene Säure, die Camrsäure, umgewandelt, die ich später bei den Producten der Zerstörung der Pflanzenstoffe durch Salpetersaure Tibren werde. Der Campher absorbirt bei +100 und 26 Meter Barometerböhe sein 144 faches Volum Chlorwerstoffsäureges, und verwandelt sich damit in ein klares, bloses Liquidum, welches, so wie es in die Luft kommt, r schnell erstarrt, weil die Säure Feuchtigkeit anzieht, aden Campher niederschlägt. Ein Theil Campher wird a 2,6 Th. concentrirter Chlorwasserstoffsäure aufgelöst d daraus durch Wasser niedergeschlagen. Der durch asser aus einer der genannten Mineralsäuren niederge-Ragene Campher löst sich bei Zusatz von vielem Waswieder auf, was anzuzeigen scheint, daß der Camer in verdünnten Sauren auflöslicher ist, als in reinem asser. Ein Th. concentrirte Essigsäure löst 2 Th. Camer auf, und bildet ein dickflüssiges Liquidum von scharo Geschmack, welches brennbar ist, und nach dem tsünden ohne Rückstand verbrennt.

Zu den Salzbasen hat der Campher eine sehr geringe zwandtschaft. Er wird weder von kaustischen noch blensauren alkalischen Auflösungen aufgenommen, und absorbirt kaum sein gleiches Volum Ammoniakgas,

Der Campher hat, als eines der vorzüglichsten äußeund inneren Heilmittel, eine große Anwendung. Er rd theils in Substanz, und theils als Auflösung in Spise oder in einem fetten Oel angewendet.

## Anhang zu den flüchtigen Oelen.

Als einen Anhang zu den flüchtigen Oelen will ich einige flüchtige Pflanzenstoffe beschreiben, welche sofern mit Stearopten Aehnlichkeit haben, als sie flüchtige, meist krystallinische, und mit Wasser überdestillirbare Körper sind.

Asar erhält man, wenn die trockene Wurzel was Asarum Europaeum mit 8 Th. Wasser destillirt wird, bis dass 3 Theile übergegangen sind. Es krystallisirt dabei theils im Retortenhalse, theils in der Vorlage, und theils in beim Abkühlen des übergegangenen Destillats. Es ist un la erst von Görtz und später von Lassaigne und Fe neulle beschrieben worden. Das Asar schiesst in durch sichtigen, perlmutterglänzenden, vierseitigen Tafeln u Es riecht und schmeckt aromatisch, campherartig, schmilt af in kochendem Wasser und lässt sich in der warmen Hand in wie Wachs kneten. Erhitzt, verslüchtigt es sich ohn en Rückstand, unter Verbreitung stark zum Husten reizender Dämpfe. Es ist schwer auflöslich in Wasser, welches de ter von einen ekligen, scharfen und campherartigen Geschmick annimmt. Von Alkohol wird es leicht aufgelöst, und von Wasser daraus niedergeschlagen. Salpetersäure verwaß id delt dasselbe in ein zähes Harz, wovon sich ein Theil in der Säure mit gelber Farbe auflöst. Innerlich genommen, erregt es Erbrechen.

Helen wird aus der Alantwurzel, Inula Helenium erhalten. Es ist seit Lefebure und Geoffroy d. j. bekannt. Wird die Alantwurzel destillirt, so geht es mit m dem Wasser als ein gelbliches, im Wasser untersinken to des Oel über, welches nachher erstarrt. Man erhält a auch krystallisirt aus einer in der Wärme concentrirten Auflösung der Alantwurzel in Spiritus. Durch Umdestilliren mit wenig, Wasser wird es gereinigt. Es bildet pris co matische, farblose Krystalle und bisweilen Würfel, wem es auf dem nassen Wege, und talkartige Blättchen, wenn es bei der Sublimation anschießt. Es ist weich und läst ka sich mit dem Messer schneiden, schwerer als Wasser, und hat den Geruch und Geschmack der Alantwurzel. Bei +42° schmilzt es zu einem Oel; es ist ohne Rückstand sublimirbar. Sowohl in kaltem als in kochendheissem Wasser ist es schwer auflöslich. Auch wird es von kaltem Alkohol nur schwer aufgelöst, leicht aber von hei-

7

aus dem es beim Erkalten anschiefst. Die Auflöwird von Wasser gefällt. In Aether und in Terhinöl ist es leicht auflöslich. Von Salpetersaure wird n Harz verwandelt, das unreine wird dabei grünlich. Betul findet sich in der Oberhaut der Birkenrinde sula alba). Es wurde von Lowitz entdeckt. Es aust in wolligen Vegetationen hervor, wenn Birkenle langsam bis zum Braunwerden erbitzt wird, und o voluminos, dals 8 bis 10 Gran den Raum von einem nd Wasser einnehmen. Auf glühenden Kohlen verspft es mit angenehmem Geruch, aber bei der Destilon zersetzt es sich großentheils. In der Lichtflamme nt es mit weißer Flamme. In Wasser ist es unaufich, auflöslich aber in 120 Th. kalten und 80 Th. bendheißen Alkohols. Beim Erkalten setzt es sich in en Haaren ab. Von Aether und von fetten und flüchn Oelen wird es aufgelöst. Concentrirte Schwefelsäure dasselbe auf, und die Auflösung gesteht im Wasser wird weiß, Weder kaustische noch kohlensaure Alkalösen dasselbe auf.

Nicotian erhält man durch Destillation der frischen backsblätter, Nicotiana Tabacum. Es ist von Hermbdt beschrieben worden. Das mit Tabacksblättern delirte Wasser ist, wenn es viel Nicotian enthält, unklar milchicht. Da das Nicotian flüchtig ist, so concentrirt ta die Auflösung auf die Weise, daß man das destil- Wasser mit basisch essigsaurem Bleioxyd versetzt, woch des Nicotien ausgefällt wird; man scheidet den Nietchlag ab und zersetzt ihn mit verdünnter Schwefelre. Beim freiwilligen Abdampfen setzt die Auflösung ifse, blättrige Krystalle ab. Das Nicotian riecht nach backsrauch; beim Verdunsten seiner Auflösung riecht ganze Zimmer nach Taback. Es schmeckt auch wie backsrauch und erregt Niesen, wenn man nabe daran cht. Es reegirt weder sauer noch alkalisch. In der irme schmilzt es und verflüchtigt sich allmählich. Beim talten erstarrt es. In Wasser ist es schwer auflöslich, I seine Auflösung wird sowohl von neutralem essigsauren Bleioxyd, als von salpetersaurem Quecksilberoxydul niedergeschlagen. Auch von Galläpfelinfusion wird sie gefällt. Von Alkohol wird das Nicotian aufgelöst, aber von Wasser daraus nicht niedergeschlagen.

Vauquelin's Versuche darüber stimmen nicht völlig mit denen von Hermbstädt überein. Er destillite eine Infusion von Tabacksblättern, und fand, daß das Destillat erst nach dem Vermischen mit Kalkhydrat einen durchdringenden Tabacksgeruch bekam, welchen er durch erneuerte Destillation des mit Kalk vermischten Destillates concentrirte. Als der ausgepreßte Saft von frischen Tabacksblättern zum Extract abgedampft, und dieses hierauf mit Alkohol von 0,82 behandelt wurde, so zog dieser den wirksamen Theil des Tabacks, mit Essigsäure und Aepfelsäure verbunden, aus; nach dessen genauer Neutralisation mit Kali und Destilliren der Flüssigkeit, wurde eine farblose, sehr scharfe Flüssigkeit erhalten. Aber in dem Rückstand war noch von dem scharfen Stoff enthalten.

Vauquelin kochte den frischen Saft von Tabacksblättern auf, seihte ihn von dem dabei geronnenen Eiweiß ab, fällte mit Bleiessig (wodurch Hermbstädt's Nicotian hätte abgeschieden werden müssen) und befreite die filtrirte Flüssigkeit vom überschüssigen Blei durch Schwefelwasserstoffgas. Aus der zum Extract abgedampften Flüssigkeit erhielt er mit Alkohol eine Auflösung, die beim Abdampfen ein braunes, dickes, beim Erhitzen unerträglich nach Taback riechendes Oel absetzte.

Da der Taback so allgemein gebraucht wird, so lohnte es wohl der Mühe, mit größerer Sicherheit seine Bestandtheile, so wie die seines Rauches zu kennen. Es ist wahrscheinlich, daß dieser Rauch seine Eigenschaften dem mit den Verbrennungs-Producten verdampfenden Nicotian verdankt.

Anemon wird erhalten, wenn ein. Theil frisches Kraut von Anemone Pulsatilla, pratensis oder nemorosa mit  $2\frac{1}{2}$  Th. Wassers destillirt wird, bis dass 1 Theil übergegangen ist. Von diesem Destillate wird wiederum !

Mestillirt, und dieser setzt dann, nachem es einige Vochen in einem Keller gestanden hat, Anemon in Kryllen ab. Es ist von Vauquelin und von Heyer bechrieben worden.

Es schiefst in langen Blättern oder in sechsseitigen adeln an, ist schwerer als Wasser, leicht pulverisirbar, si gewöhnlicher Lufttemperatur wenig flüchtig, verdampft ber auf einem heißen Blech in scharfen Dämpfen und me Rückstand. In Destillationsgefälsen destillirt es als o Oel flüssig über, das nachher gesteht. Ein wenig wird esetzt. Der Dampf riecht schmerzhaft stechend und macht branen. Bei gewähnlicher Temperatur ist es geruchlos. festem Zustand hat es kaum Geschmack, in geschmolnem ist es kaustisch und bewirkt auf der Zunge mehre Tage anhaltende Gefühllosigkeit. In kaltem Wasser ist schwer auflöslich, leichter in kochendem, woraus es eim Erkalten krystallisirt. Auf gleiche Weise verhält es leh zu Alkohol. In erhitzten fetten und flüchtigen Oelen es auflöslich. Es wird sowohl von starken Säuren, als ech von kaustischen und kohlensauren Alkalien zersetzt,

Das Anemon änsert giftige Wirkungen, und reizt ind entzündet die Haut. In aufgelöster Gestalt wird es der Medicin unter dem Namen von Aqua Ranunouli ilbi gebraucht; man erhält es, indem man 4 Th. Anemone nemorosa mit Wasser destillirt, bis dass 6 Th. übergangen sind. Es entzündet die Haut gelinde und kann zur Vertreibung der Sommerflecken wirksam sein.

Ein ähnliches scharfes und reizendes Destillat liefern noch mehrere andere Pflanzen bei der Destillation mit Wasser, z. B. mehrere Arten von Ranunculus, wie acris, Mammula, Lingua und sceleratus, mehrere Species von Clematis, zumal Flammula, Species von Rhus, Scilla maticima, Arum maculatum, Polygonum Hydropiper. — Sie kommen darin mit einander überein, dass der scharfe Stoff äußerst flüchtig ist und gänzlich verschwindet, wenn die Pflanze getrocknet wird oder das Destillat der frischen Pflanze in offner Luft steht, oder wenn die Destillation nicht in lutirten Gefässen vorgenommen wird. Fette Oele

ziehen den scharfen Stoff aus dem Wasser aus. Der entzündet die Haut, reizt zum Niesen, macht Th und wirkt, innerlich genommen, giftig. Ob er Anemon, oder eher mit den blasenziehenden flüch Oelen verwandt sei, muß künftigen Erfahrungen üb sen bleiben.

# Herze.

Die Harze kommen in allen Pflanzen und allen I zentheilen vor, und gehören zu den allgemeinsten ren Bestandtheilen des Pflanzenreichs. Ihre Anzahl daher fast in's Unendliche. Diejenigen Harze, weigentlich eine besondere Beschreibung verdienen, daher nur solche, welche in der Natur in so bede der Menge vorkommen, daß sie zum Gebrauche a sammelt werden, oder solche, deren Anwendbarkei Veranlassung ist, daß man sie aus den Pflanzen, v sie enthalten sind, auszieht.

Es giebt hauptsächlich zwei Arten, wie die l gewonnen werden, nämlich durch freiwilliges Aussli oder durch Ausziehen mit Alkohol. Im ersteren kommen sie von Bäumen, seltner von Sträuchern, das Harz fliesst entweder durch zufällig vorhandene nungen oder durch Einschnitte aus, die man zu di Endzweck durch die Rinde bis in das Holz macht. Pflanzen, wenigstens die größeren, bilden nicht bloß sondern gewöhnlich ein Gemenge von Harz und fli gem Oel, welches während des Sommers durch die nenwärme hinreichend flüssig wird, um aus diesen nungen hervorsiekern zu können, wo es dann allmä erhärtet, indem das flüchtige Oel theils abdunstet, ! sich in Harz verwandelt. Die so erhaltenen Harze den endlich noch, wenn es irgend ein Endzweck e dert, durch Kochen mit Wasser von flüchtigem Oel freit.

Fließen dagegen die Harze nicht von selbst aus digerirt man den harzigen Pflanzenstoff mit Alkohol, Harz nebst anderen Stoffen aufnimmt. Die Auflöwird mit etwas Wasser versetzt, wodurch sich das niederschlägt, und der Alkohol abdestillirt, wobei Harz in geschmolzenem oder zusammengebackenem kand, und vermischt mit der Auflösung der übrigen ife, in dem zugesetzten Wasser zurückbleibt.

Auf diese Art erhält man gewöhnlich Gemenge von hreren Harzen, gleich wie es bei den Oelen der Fall und man hat keine bestimmte Probe, welche zu ermen giebt, dass ein Harz rein oder frei von allen anen Stoffen sei. Gewöhnlich ist es der Fall, dass bei Prüfung der Harze mit verschiedenen Auflösungsmiteines derselben eine Portion unaufgelöst läfst; so löst z. B. Colophon vollkommen in Alkohol auf, während inöl eine Portion davon unaufgelöst läfst, woraus man muthen kann, dass dieses Harz ein Gemenge von zweien von denen das eine in Steinöl auflöslich, das andere huflöslich wäre. Außerdem können diese Harze mit deren Stoffen vermischt sein, die keine Harze, aber big mit jenen verbunden sind, oder mit denselben glei-Auflöslichkeit in Alkohol und Unauflöslichkeit in Was-Neuerlich hat z. B. Bonastre gezeigt, daß tige Harze, vorzüglich Anime und Elemi, vermittelst ken Alkohols in zwei zerlegt werden können, von denen das eine in kaltem Alkohol auflöst, und das andere, iches dann von kochendem Alkohol aufgelöst wird, kryillisirt erhalten werden kann, weshalb er ibm den übel wihlten Namen Sousresine (Halbharz) gab. Baup hat melbe Beobachtung bei Harz von verschiedenen Pinusgemacht. Es ist daher wahrscheinlich, dass viele von uns gegenwärtig für homogen gehaltenen Harze Zukunft in mehrere zerlegt werden können.

Die generischen Kennzeichen von Harz sind seine ististlichkeit in Alkohol, seine Unauflöslichkeit in Was, und seine Schmelzbarkeit in der Wärme, wobei es chts anders, als unter gleichzeitiger Zersetzung, zu verthtigen ist.

Die Harze krystallisiren nicht. Sie sind, wie Gummi,

512

ohne bestimmte Gestalt, meistens durchsichtig, selten oder nie farblos und von verschiedener Farbe. Die meister 2 sind gelb oder braun, andere roth, und noch andere gia Sie sind ohne Geschmack und Geruch, und wenn sie rie , chen oder schmecken, so ist es gewöhnlich eine Folge valer. fremden Einmengungen. Ihr spec. Gewicht variirt with schen 0,92 und 1,2. Ihre Consistenz ist verschieden, die meisten sind hart, mit glasigen Bruch und in der Kille leicht pulverisirbar. Andere sind weich, was wohl me stens von fremder Einmischung herrührt. Die harten Homen's sind Nichtleiter der Elektricität und nehmen durch Reben negative Elektricität an. In der Wärme schmeben sie mehr oder weniger leicht zu einem dickflüssigen Lie quidum; von brennenden Körpern lassen sie sich entrinden, und brennen mit klarer, leuchtender Flamme rußendem Rauch. Bei der trockenen Destillation geben sie Kohlensäuregas und brennbare Gase, brenzliches Och gewöhnlich von weniger unangenehmem Geruch, als de von anderen Stoffen, etwas saures Wasser und eine ringe Quantität glänzender Kohle.

Sie sind unauflöslich in Wasser. Dagegen lösen sich sowohl in kaltem als warmem Alkohol auf, wie wohl ihre Auflöslichkeit darin sehr verschieden ist. Dies la Auflösung röthet Lackmus, aber nicht den Veilchensympi von Wasser wird sie zu einem milchichten Gemische gefällt, in dem sich das Harz allmählich sammelt. Es it ti dann wasserhaltig, weich und gewöhnlich knetbar, was durch Wegtrocknen des Wassers vergeht. Sie lösen sich auch in Aether und flüchtigen Oelen auf, und las ke sen sich mit den fetten zusammenschmelzen. Auch mit Schwefel, und in einem gewissen Grade mit Phot phor, lassen sie sich zusammenschmelzen. gefärbtem Harz wird nicht selten von Chlorwasser gebleicht. Ob dabei Chlor aufgenommen werde, ist nicht ausgemittelt. Von Schwefelkohlenstoff werden sie leicht aufgelöst.

Zu Säuren haben sie geringe Verwandtschaft. Die concentrirten Mineralsäuren verändern in der Wärme ihre

famensetzung. Concentrirte Schwefelsäure löst sie Zersetzung auf; die Auflösung wird von Wasser geaber beim Erhitzen entwickelt sich schweflichtsaures und es bleibt eine kohlige, mit etwas künstlichem stoff gemengte Masse zurück. Salpetersäure löst diea mit Hülfe der Wärme unter Entwickelung von stoffoxydgas und Zersetzung derselben auf, und ert damit, je nach ungleich lange fortgesetzter Einwirverschiedene Producte. Anfangs wird die Auflösowohl von Wasser als von Alkali gefällt, nachber h man, nach dem Verdampfen der Saure, eine dunbe, zāhe, sowohl in Alkohol als in Wasser auflös-Substanz, dann bildet sich ein pulverförmiger, bitharzähnlicher Stoff, und zuletzt künstlicher Gerbbisweilen erzeugt sich auch Oxalsäure. Concentrirte tefelsäure löst ungefähr ein Procent Harz auf; auch sich einige Herze in geringer Menge in Essigsäure Diese Auflösungen werden durch Verdünnen mit ter gefällt.

Mit den Salzbasen dagegen vereinigen sich die e in Folge einer bestimmten Affinität zu salzähnli-Verbindungen, von welchen die mit alkalischer Ban Wasser auflöslich sind. Man hat diese Verbinan schon lange gekannt, und ihre Entstehung als Art von Seifenbildung betrachtet; aber Unverdorhat neuerlich wieder die Aufmerksamkeit darauf get, und gezeigt, dass dabei das Harz nicht zersetzt to, sondern als Ganzes die Rolle einer schwachen e spiele. Wird Harz im Ueberschuß mit einer sehr entrirten Auflösung von Natron- oder Kalihydrat dit, so löst es sich auf, und wird die Auflösung dann unnt und filtrirt, so erhält man eine völlig gesättigte indung, nachdem ein von dem concentrirten Hydrat elöster Ueberschuß ausgefällt worden ist. Dagegen kt es selten, vermittelst einer verdünnten Kalilauge Auflösung neutral zu bekommen. Gepulvertes Harz, Quecksilber in Ammoniakgas gelassen, absorbirt das bis dass sich eine neutrale Verbindung gebildet hat, Z 33

die dann theils in Wasser auflöslich, theils darin unauflöslich ist. Die Hydrate der alkalischen Erden verbinden sich ebenfalls mit den Harzen zu salzartigen, in Wasser mehrentheils schwerlöslichen, Verbindungen, und die & gentlichen Erden und Metalloxyde geben, vermittelst sogenannter doppelter Zersetzung, in Wasser unauflösliche, aber meist in Alkohol, Aether und flüchtigen Oelen auflösliche Salze. Einige Metallsalze, wie z. B. essigsaum Bleioxyd und Zinnchlorid, in Alkohol aufgelöst und mit einer Harzauflösung in Alkohol vermischt, schlagen Verbindungen des Harzes mit dem Metalloxyde nieder. Alle diese Salze werden auf nassem Wege von stärkeren Sanren zersetzt, indem diese die Base aufnehmen und das Harz abscheiden. Wird es aus der Auflösung des Kalisalzes gefällt, so erhält man eine weiße, bisweilen pulverförmige Masse, die nach dem Auswaschen und Trocknen bei +100° eine chemische Verbindung von Harz mit Wasser ist, welches darin die Stelle der ausgeschiedenen Base einnimmt und so eine wasserhaltige Säure vorstelk Durch Schmelzen in der Wärme wird das Wasser ausgetrieben und das Harz mit seinen ursprünglichen Eigesschaften wieder erhalten.

Mit Salzen kennt man noch keine bestimmten Verbindungen. Gepulverte Harze werden von neutralen koblensauren und borsauren Alkalien aufgelöst, aber dieß gründet sich bei ersteren auf die Bildung eines Harzelzes mit alkalischer Basis, indem sich das Alkali in zweifach kohlensaures Salz umwandelt; welches letztere dam k durch Kochen zersetzt wird, weshalb sich in einer concentrirten Flüssigkeit mehr Harz auflöst, als die Hälfte E der Base sättigt. Gewöhnlich ist die Verbindung des Harzes mit Alkali in Wasser, welches kohlensaures Alkali entbält, unauflöslich; daher kommt es, dass sich oft beim Kochen das Harz nicht auflöst, aber es entsteht eine unauflösliche Verbindung mit Alkali, die sich dann in reinem Wasser auflöst. Die borsauren Salze lösen so lange Hars auf, bis dass sich zweifach borsaures Salz gebildet hat. Ob diess durch die Entstehung eines wirklichen Doppelsalzes mit Säuren bedingt wird, ist nicht entschieden.

Die elementare Zusammensetzung der Hanze wenig untersucht. Versuche darüber sind von GayLussac und Thenard, de Saussure, Göbel, Ure,
Thomson und Trommsdorff angestellt; nur die von
Len drei zuerst genannten halte ich aber für so genau,
Lussac und Thenard haben Colophon und Copal anaLussac und Thenard haben Colophon und Copal anaLysirt, und de Saussure hat ersteres, aber nur den Theil
Lavon analysirt, welcher sich in rectificirtem Steinöl aufLöst und bei dessen Verdunstung in offner Luft zurückLeibt.

Kohlen- Wasser- Saverstoff. stoff. stoff.

Colophon 75,944 10,719 13,337 G. L. u. Th. Dass. d. Steinöl gereinigt 77,402 9,551 13,047 de Sauss.

Copal 76,811 12,583 10,506 G. L. u. Th.

Die Harze werden mannichfaltig angewendet. Mehzere derselben werden in der Heilkunde gebraucht. Die Auflösung von einigen in Alkohol wurd zu Furnissen angewendet, oder sie werden den Firnissen aus trocknenden Delen zugemischt u. s. w.

Es wäre zwecklos, hier alle Harze beschreiben zu wollen, die bei Analysen von Pflanzenstoffen gefunden und mehr oder weniger ausführlich beschrieben worden ind; ich werde daher nur solche anführen, die wegen hrer Anwendung bemerkenswerth sind. Diese zerfallen in zwei natürliche Abtheilungen: 1) solche, welche noch vinen Antheil flüchtiges Oel zurückhalten, deshalb weich oder flüssig sind, und die wir aus diesem Grunde natürliche Balsame \*) nennen, und 2) harte Harze.

1. Flüssige Harze oder natürliche Balsame.

Copaivabalsam wird durch Einschnitte von einem In Brasilien und auf den Antillen wachsenden Baum, Co-

Sie müssen nicht verwechselt werden mit dem, was die französischen Pharmaceuten so nennen, welche hierunter Harze verstehen, die Benzoësäure enthalten, sie mögen hart oder flüssig sein. Sie rechnen daher Benzoë zu den Balsamen, nicht aber Terpenthin.

paifera officinalis, gewonnen. Der brasilianische ist besser, wohlriechender und von hellerer Farbe. Der Copaivabalsam hat eine blassgelbe Farbe, ist durchsichtig, ungefähr von der Flüssigkeit eines fetten Oeles, die sich aber durch längeres Aufbewahren vermindert, so daß er zuletzt honigdick wird. Er hat einen eigenen, nicht mangenehmen, aromatischen Geruch und einen scharfen, bitteren, anhaltenden Geschmack. Sein spec. Gewicht ist 0,95. Alter Copaivabalsam gesteht zuletzt ohne zu erhärten, und verliert dabei seinen Geruch. Der frische Balsam ist in wasserhaltigem Spiritus schwer auflöslich, leicht auflöslich in wasserfreiem Alkohol. Er besteht aus einem flüchtigen Oel und einem Harz. a) Das Oel ist darin in veränderlichen Mengen enthalten; zu Anfang beträgt es ungefähr die Hälfte, aber in dem im europäischen Handel vorkommenden Balsam nur 0,4 und darunter vom Gewicht des Balsams. Dieses Oel erhält man durch Destillation des Balsams mit Wasser. Es ist wasserklar, dunsflüssig, hat Geruch und Geschmack des Balsams, von 0,9 spec. Gewicht, und bedarf 8 Th. Alkohol (mit kohlensaurem Kali concentrirten Spiritus) zur Auflösung. hängt dem Harze mit so großer Verwandtschaft an, daß es ohne Wasser vom Balsam nicht abdestillirt werden kann. Bei +126° giebt dieser Spuren von Wasser und flüchtigem Oel, und erst bei +212° fängt er an zu kochen, wird aber dann zersetzt und giebt brenzliches Oel und brennbare Gase. b) Das Harz, welches bei der Destillation mit Wasser zurückbleibt, ist graugelb und spröde, erweicht aber zwischen den Zähnen, und schmilzt in der Wärme zu einer braungelben, durchsichtigen, noch schwach nach Copaivabalsam riechenden Masse.

Der Copaivabalsam hat in der Medicin eine ganz bedeutende Anwendung und wird nicht selten verfälscht. Man versetzte ihn ehemals mit irgend einem fetten Oel, was man durch Behandlung mit Alkohol, welcher das fette Oel ungelöst läßt, leicht entdecken kann. Nachher verfälschte man ihn mit Ricinusöl, welches sich eben so gut wie der Balsam in Alkohol auflöst. Um diess zu ent-

elecken, hat man folgende Methoden: a) Man schüttelt den Balsam mit einer Auflösung von kanstischem Natron, wobei die Flüssigkeit milchicht wird; war aber der Balsam rein, so scheidet er sich nach einigen Stunden unverändert ab, und es bleibt eine unklare Flüssigkeit darunter. War er mit Ricinusöl verfälscht, so bildet sich bierbei eine homogene, mehr oder weniger zusammenhangende oder erstarrte seifenartige Masse. b) Der Balwarm wird in einem offenen Gefäls 5 bis 6 Stunden lang in Wasser gekocht. Ist dann der zurückbleibende Theil dem Colophon ähnlich und läßt sich in der Kälte mit plasigem Bruch zerbrechen, so ist der Balsam rein, bleibt weich, so war er mit fettem Oel versetzt. c) Man ropft auf ein Ubrglas 3 Tropfen Capaivabalsam und dameben einen Tropfen concentrirter Schwefelsäure. Im Berührungspunkte wird die Masse gelb, und nach dem Umuhren mit einer Glasröhre safrangelb. Ist der Balsam mit Bicinusől vermischt, so wird er erst gelb, verliert aber dann die Farbe und sieht wie klarer, weißer Honig aus. Bei längerem Stehen schwärzt sich die Masse in beiden Fällen. d) Man vemischt 3 Volumtheile Copaivabalsam mit 1 Th. concentrirtem kaustischen Ammoniak in einer unten zugeschmolzenen Glasröhre und schüttelt um. Der reine Balsam löst sich klar auf, der ölhaltige bildet ein milchweißes Liniment. e) Man reibt Copaivabalsam mit ein wenig Magnesia alba zusammen, die sich darin allmählich zu einer klaren Flüssigkeit auflöst, aus der Säuren die Magnesia mit Aufbrausen ausziehen. Der mit Oel verfälschte Balsam bleibt beständig unklar. - Bisweilen wird der Copaivabalsam mit Terpentbin vermischt. Diess ist schwerer zu entdecken; er ist aber dann consistenter und riecht beim Erhitzen, z. B. auf einem heißen Eisen, nach Terpenthinöl.

Meccabalsam (Balsamum gileadense, Opobalsamum), aus Amyris Gileadensis in Arabien, theils durch Einschnitte, theils durch Auskochen. Der auf erstere Art gewonnene steht bei den Türken in so hohem Werth, daßer fast nur als Geschenk des türkischen Kaisers an Höfe

nach Europa kommt. Er ist hellgelb, dünnflüssig und hat einen angenehmen, zwischen dem von Salvey und Citronen stehenden Geruch. Der durch Auskochen erhaltene ist dickflüssiger als Copaivabalsam, aber dünnflüssiger ak Terpenthin. In der Hand gerieben, wird er weiss und seisenartig, und in Wasser getropst, breitet er sich auf die Oberfläche des Wassers aus, und kann vermittels einer Feder leicht davon abgeschäumt werden. Diese beiden Umstände hält man für Proben des echten Meccabilsams. - In Spiritus ist er, selbst bei Anwendung von Wärme, nicht vollständig auflöslich, sondern es blebt eine durchsichtige, harzartige, wohlriechende Substanz zurück. Von dieser löst erwärmter Alkohol von 0,815 ? auf, mit Hinterlassung einer flockigen Materie, die sich in der Wärme in Fäden ziehen lässt. Die warme Auslösung trübt sich beim Erkalten und setzt beim freiwilligen Abdampfen eine durchsichtige, terpenthinartige Masse mit einigen weißen Flocken ab. Der Meccabalsam wurdt ehemals in der Heilkunde benutzt. Bei den Türken steht er als innerliches stärkendes Heilmittel in großem Ansehen.

Perubalsam, aus Myroxylon peruiferum auf Terra firma in Südamerika. Ein Theil wird durch freiwilliges Aussließen nach gemachten Einschnitten gewonnen. Er ist farblos, in's Gelbe ziehend, riecht angenehm wie Storax und Benzoë, und hat einen scharfen Geschmack. Er enthält, außer Harz und flüchtigem Oel, auch Benzoësäure. Von Alkohol wird er vollkommen aufgelöst, aber Aether läßt eine weiße Substanz ungelöst. In der Luft färbt er sich allmählich, wird rothbraun und erhärtet, so daß er sich pulvern läßt, behält aber noch viel von seinem Geruch. In diesem Zustand kommt er, wiewohl selten, in Kürbisschaalen im Handel vor, und enthält dama 88 Proc. Harz, 12 Proc. Benzoësäure und eine Spur von flüchtigem Oel.

Ein anderer Theil wird durch Auskochen der Zweige und der Rinde des Baumes gewonnen. Dieser kommt allgemein im Handel unter dem Namen Balsamum peru-

anum nigrum vor. Er ist dunkelbraun, durchscheinend, on der Consistenz des Honigs, riecht vanilleartig und hat 1,15 spec. Gewicht. Er erhärtet nicht in der Luft, wie Ber vorhergehende. In einem Destillationsgefälse erhitet, bommt er bei +287° in's Kochen, wobei sich zuerst ein Theil seines Oels entwickelt, dann aber fängt er bald sich zersetzen an, die Temperatur steigt allmählich über 325°, und der Balsam zersetzt sich gänzlich. An das elamit digerirte Wasser giebt er Benzoësaure ab. In wasperfreiem Alkohol löst er sich in allen Verhältnissen auf. sber von Alkohol von 0,833 bedarf er 5 Th., und die Auflösung wird nicht klar. Aether läßt eine bräunliche, schmierige Masse unanfgelöst zurück, während er das füchtige Oel, die Benzoësäure und einen Theil des Harmes aufnimmt. Von Terpenthinöl werden mit Hülfe der Warme 0,51 vom Balsem aufgelöst; die Auflösung ist braun. Das Unaufgelöste theilt sich in zwei Schichten, von welchen die eine als ein syrupdickes Liquidum obenauf schwimmt, und die andere als eine Art körniger und schwarzbrauner Masse zu Boden liegen bleibt. Mandelöl löst die Hälfte vom Gewicht des Balsams auf, ohne seine Farbe zu verändern oder Geruch anzunehmen. Der unaufrelöste Theil ist eine dunkelbraune, schmierige Substanz.

einem rothbraunen, dicken Magma. Salpetersäure zersetzt ihn mit Entwickelung von Gas und dem Geruch von Blausäure. Durch fortgesetzte Einwirkung bildet er mit beiden Säuren künstlichen Gerbstoff. Mit einer Auflösung von Kalihydrat digerirt, verbindet sich das Harz mit dem Kali, und man erhält ein Gemenge von zwei Flüssigkeiten, von denen die obere das flüchtige Oel des Balsams enthält und hell braungelb ist, und die untere eine in Wasser aufgelöste Verbindung des Alkali's mit Harz und Benzoesäure ist. Dieses Oel hat den Geruch des Balsams, vermischt etwas mit dem von Pomeranzen, und wird durch Bectification mit Wasser farblos. In Spiritus von 0,833 in es schwer auflöslich. Des Harz, durch Behandlung mit eweifach kohlensaurem Kali von Benzoesäure, und durch

Destillation mit Wasser vom Oel befreit, ist, in geschmolzenem und erstarrtem Zustand, gelbbraun, durchscheinend, spröde und bei +100° schmelzbar. Von Alkohol und Aether wird es vollständig aufgelöst; aber von Terpenthinöl wird es in zwei Harze zerlegt, von welchen das eine vom Oel nicht aufgelöst wird.

Der Perubalsam wird in der Medicin gebraucht und bisweilen mit Terpenthin, bisweilen mit Capaivabalsam verfälscht. Den Terpenthin entdeckt man am Geruch beim starken Erhitzen.

Flüssiger Storax (Styrax liquida). Es giebt zwei Arten davon. Der eine fliesst nach Einschnitten aus dem in den südlichen Theilen von Nordamerika wachsenden Liquidambar Styracistua, und der andere aus Altingia excelsa, in Cochinchina, auf Java und anderen Gegenden in Ostindien, aus. — Der westindische ist frisch rothgelb und wird mit der Zeit rothbraun, fast schwarz; er bat einen vorzüglich angenehmen vanille- und ambraähnlichen Geruch, und einen wärmenden gewürzhaften Geschmack. Er hat die Consistenz von venetianischem Terpenthin, und ist gewöhnlich mit dem Pulver von der Rinde des Baumes vermischt. Er enthält Benzoësäure. Mit der Zeit wird er hart, so dass er sich pulvern lässt. Er kommt selten in den europäischen Handel. Der ostindische riecht nicht so gut, ist graugrün oder aschgrau, riecht stark, aber unangenehm nach Vanille und hat einen bitteren, scharfen Geschmack. Er wird in der Medicin gebraucht, ist aber recht oft ein verfälschtes Gemenge.

Tolubalsam, durch Einschnitte aus der in Honduras in Nordamerika wachsenden Toluifera Balsamum. Anfangs ist er dünn, hellgelb, riecht angenehm und durchdringend nach Citronen und Jasmin, schmeckt süßlich, gewürzhaft und wärmend. Er färbt sich nach und nach rothgelb, bekommt größere Consistenz und erhärtet endlich so, daß er sich pulvern läßt. Er kommt in Kürbisschaalen zu uns, hat dann eine gelbrothe Farbe, läßt sich in Fäden ziehen und hat noch großentheils seinen Geruch. Er enthält, außer Harz und flüchtigem Oel, Benruch.

chtigen Oelen auflöslich. Von fetten Oelen wird er vollständig aufgelöst. Zu Schwefelsäure und Salpeterwe verhält er sich wie Perubalsam. Von kaustischen talien wird er aufgelöst, wobei sich sein Geruch verdert, so dass die mit Balsam gesättigte Auflösung nach würznelken riecht.

Terpenthin wird das aus mehreren Pinusarten auspisende flüssige Harz genannt. Er ist, von den verschiemen Species, auch von ungleichen außeren Verhältnisn, aber immer besteht er aus Colophon und Terpeninöl.

a) Gemeiner Terpenthin (Tereb. communis) and nach gemachten Einschnitten von der Tanne, Pinus vestris, gewonnen. Er ist dickflüssig, zähe, unklar, nugelb, schmeckt bitter, brennend, und hat nur unbetatenden Geruch.

Ein Gemenge von Tannen- und Fichtenbarz, weles im Handel in größeren oder kleineren, weichen, wugelben, auf der Oberfläche erhärteten Klumpen vormmt, wird Galipot genannt, und ist eigentlich als an Oel weniger reicher, gemeiner Terpenthin zu beachten.

Pinus Larix, und französischer Terpenthin Pinus Larix, und französischer Terpenthin Pinus maritima, der erstere aus Steyermark, Untern, Tyrol und der Schweitz, und der letztere aus dem idlichen Frankreich. Er ist klar, durchsichtig, farblos der schwach gelblich, von dünner Honigconsistenz, fließt hwer und läßt sich in lange Fäden ziehen. Er riecht untgenehm und hat einen bitteren, brennenden Geschmack. Ir bleibt, auch in unvollkommen verschlossenen Gefäßen, lele Jahre lang zähe und erhärtet erst sehr spät. Der en Pinus Larix enthält zwischen 18 bis 25 Proc. Oel, her der von Pinus maritima gieht nur 12 Proc. Das lel wird daraus durch Destillation mit Wasser abgeschieten (S. Terpenthinöl), und das zurückbleibende Harz ist weiter unten anzuführende Colophon. Von Alkohol.

wird der Terpenthin langsam, aber vollständig, in ale in mil Proportionen aufgelöst. Von kaustischen Alkalien wird einer er sehr leicht aufgenommen, und verbindet sich über haupt mit Salzbasen. Wird Terpenthin mit einer Luga wes von kaustischem Kali zerrührt, so löst er sich auf und er mit die Flüssigkeit setzt einen weißen, flockigen Bodensen er die ab, der sich allmählich vermehrt und zuletzt, wenn ich das Alkali dem Sättigungspunkt nähert, wieder verschwisdet. Die Auflösung wird dann klar, gelbbraun und bat einen balsamischen, bitteren, nicht im Geringsten alkalischen Geschmack. Es setzt sich kein slüchtiges Oel ab, und bei gelinder Wärme lässt sich die Auflösung eintrocknen, ohne dass das Oel entweicht. Die abgedampste Masse ist anfangs klar, gelbbraun und klebrig, und wird später beim völligen Eintrocknen unklar und runzelig In Wasser löst sie sich wieder leicht auf; aber aus dieser Auflösung wird sie wieder von in einiger Menge zugesetztem kaustischen und kohlensaurem Kali abgeschieden. Das Terpenthinkali schwimmt oben auf, und bildet über der Lauge eine klare, gelbbraune, scharf alkalisch schmekkende Flüssigkeit, die sich nach dem Abgießen in Wasser auflöst, und dann noch viel mehr Terpenthin auflösen kann. Dieser Umstand verursacht die Trübung beim Auflösen von Terpenthin in Kalilauge. Die alkalische Lauge, woraus sich das Terpenthinkali abgeschieden hat, enthält sehr wenig Harz aufgelöst. Mit Natron verhält sich der Terpenthin auf gleiche Weise. Mit Ammoniak zeigt er ganz interessante Verhältnisse. In sehr concentrirtem Zustand wirkt dieses Alkali wenig darauf, aber etwas verdünnt und mit Hülfe der Wärme löst es den Terpenthin dem größten Theile nach mit gelbbrauner Farbe auf; der unaufgelöste Theil bildet eine gelatinöse, brauner Kaliseife ähnliche Masse. Beim Erkalten gesteht das Ganze zu einer solchen Substanz, während sich ein braunes, abgiessbares Fluidum ausscheidet. Masse mit Wasser zerrührt, so wird sie weiß und coagulirt, Die gelatinirte Masse, mit dem 40 bis 50 fachen Gewichte Wassers vermischt und gut umgerührt, bildet

milchähnliche Flüssigkeit, die nach zwölf Stunden einer weichen, weißen Gallert gesteht. Wird diese 🏂 Löschpapier gelegt, so giebt sie, indem sie sich langzusammenzieht, eine klare, gelbe Flüssigkeit ab. Verbt man, die Gallert zu waschen, so wird das Durch-Mende milchicht. Bei dieser Behandlung wird der Ter-Mathin in zwei, in ihren Eigenschaften verschiedene Körer zerlegt. a) Die klare, gelbe Flüssigkeit, die sich von en gelatinirten Theil sowohl vor als nach der Verdünang ausscheidet und durch's Filtrum geht, ist eine Verbdung von Ammoniak mit einem Harz, worin kein ichtiges Oel mehr embalten ist; wird die Flüssigkeit mit per Saure gesattigt, so fällt das Harz pulverförmig niek, kann auf das Filtrum genommen und gewaschen worm, und bildet, nach dem Trocknen in gelinder Wärme, weiße, porose, leichte, krumlige und im Bruche er-Masse. Wird dieser Niederschlag mit der Flüssigit, woraus er gefällt ist, in einem Destillationsgefäß kocht, so bemerkt man durch den Geruch nur Spuren on flüchtigem Oel, aber es setzt sich nichts davon in ther Periode der Destillation im Wasser ab. Das Hart hmilzt beim Kochen und sieht nach dem Erkalten wie wöhnliches Colophon aus. Mit destillirtem Steinöl geocht, löst sich dieses Harz in einem gewissen Grade im wie mit braungelber Farbe auf, scheidet sich aber beim kalten als eine gelatinose gelbbraune Masse wieder ab, während das Oel seine Farbe verliert. Das pulverförnige weiße Harz enthält Wasser, welches es beim Schmelverliert. 6) Der gelatinirte Theil von der Verbinlang des Ammoniaks mit Terpenthin zieht sich in dem Caalse zusammen, als sich die eben erwähnte Verbinling ausscheidet. Mit dem Filtrum auf vielfach ausamengelegtes Löschpapier gelegt, giebt er die letzten Anbeile von der übrigen gelben Auflösung ab, und in Bechrung mit der Luft wird er allmählich hellgelb, durchtheinend und klebrig wie Terpenthin. Er besteht aus faer Verbindung von Ammoniak mit einem anderen lers und mit Terpenthinöl. In dem Grade, als das Axemoniak verdunstet, bildet sich ein regenerirter Terpenthin, der aber nun, wegen des geringeren Harzgehaltes, weicher und klebriger ist, und auch eine, nicht verdunstende, Portion Ammoniak zurückbehält. Wird diese Masse in einer Retorte mit Wasser destillirt, welches freie Saure enthält, so geht schon mit den ersten Tropfen des Destillats Terpenthinöl über. Das durch Destillation vom Oel befreite Harz erstarrt beim Erkalten, und wird dann hart, braungelb und dem oben erwähnten sehr ähnlich, von dem es sich gleichwohl durch seine leichte Auflöslichkeit in rectificirtem Steinöl unterscheidet, wobei nur ein sehr geringer, von dem nicht vollkommen abgeschiedenen vorigen Harze herrührender, Rückstand bleibt, und die Auflösung sich nach dem Erkalten klar erhält. - Wird eine Auflösung von Salmiak so lange in eine Auflösung von Terpenthinkali getropft, als sich noch ein Niederschlag bildet, so erhält man ebenfalls dieselben nun erwähnten Verbindungen, von denen die eine aufgelöst bleibt, und die andere sich niederschlägt. Der Terpenthin besteht folglich aus zwei Harzen, von denen das eine in kaltem Petroleum unauflöslich, das andere darin auflöslich ist, und dessen Verbindung mit Ammoniak und Terpenthinöl in einer Flüssigkeit unauflöslich ist, welche die Verbindung des ersteren Harzes mit Ammoniak aufgelöst enthält. Uebrigens habe ich schon beim Terpenthinöl angeführt, dass dieses wahrscheinlich zwei Oele enthalte, so dass der Terpenthin also aus wenigstens zwei Harzen und zwei Oelen besteht.

Das in Wasser aufgelöste Terpenthinkali fällt die Salze der alkalischen und eigentlichen Erden, so wie die der Metalle. Diese Niederschläge sind in Wasser unauflöslich, und wenn sie nach dem Trocknen mit Wasser destillirt werden, so geben sie Terpenthinöl. Sie sind völlig geruchlos und sind anfangs ohne Geschmack, aber nach einigen Augenblicken kommt der stechende Geschmack des flüchtigen Oels im Balsam hervor. — Diese Verbindung des flüchtigen Oeles mit dem Harze und der Salzbase ist sehr bemerkenswerth. Im Uebrigen verhalten sich diese

prbindungen wie die von Colophon mit denselben Ban, wovon ich weiter unten reden werde, nur mit dem merschiede, dass sie leichter schmelzbar sind.

c) Stresburger Terpenthin (T. argentoratensis) on Pinus Picea. Er ist blassgelb, durchsichtig, riecht

genehm und ist dünnflüssiger als der vorige.

d) Karpathischer u. Ungarscher Terpenthin, er erstere von Pinus Cembra, und der letztere von Pinus Mugos. Sie gleichen dem Strasburger Terpenthin.

e) Canadischer Terpenthin (Bals. canadense) on Pinus balsamea und canadensis. Riecht viel angechmer als die vorigen, ist blassgelb, durchsichtig und

Mnnflüssig, aber zugleich zähe.

f) Cyprischer Terpenthin (T. cypraea oder ica) von Pistacea Terebinthus. Ist gelb, grünlich der blaugrün, durchscheinend, zähe und consistent wie lonig, riecht gut, zumal auf glühenden Kohlen, und chmeckt weniger scharf als alle vorhergehenden. Wird it mit anderen Terpenthinarten verfälscht.

Der Terpenthin wird in der Medicin und in den unsten, zu Firnissen, Kitten u. dergl., sehr viel gebraucht.

Schweden kommt nur der gewöhnliche und der vene-

anische Terpenthin im Handel vor.

## 2. Trockene Harze,

Anime wird von Hymenaea Courbaril, einem in Grasilien wachsenden Baume, erhalten. Es kommt in blafsgelben Stücken mit glasigem Bruch und staubiger Derfläche zu uns. Es enthält eine geringe Menge, kaum Proc. flüchtigen Oels, von dem es einen angenehmen Gewoch hat; von kaltem Alkohol wird es langsam und unvollständig aufgelöst. Der übrigbleibende Rückstand löst sich in kochendem Alkohol auf, und krystallisirt aus einer im Kochen gesättigten Auflösung, oder durch freiwillige Verdunstung einer nicht gesättigten. Die Krystalle sind arblos und sublimirber (Bonastre's Halbharz). Sind wielleicht als ein das Harz begleitendes Stearopten zu

betrachten? Das Anime wird in der Pharmacie und un Firnissen gebraucht.

Benzoë wird durch Einschnitte in den Stamm und die Aeste von dem auf Sumatra wachsenden Styrax Beszoin gewonnen. Es erhärtet bald und gelangt in großen, spröden Klumpen zu uns, deren Bruch ein Gemenge wa rothen, braunen und weißen, größeren und kleiner Körnern zeigt, welche, wenn sie weiss und Mandeln ihrlich sind, zur Benennung Benzoë amygdaloides Vernlassung gegeben haben. Im Bruche ist es muschlich und fettglänzend; sein spec. Gewicht ist von 1,063 bis 1,092 Es riecht, besonders beim Zerstossen, sehr angenehm wnilleartig. Bei gelinder Wärme schmilzt es, und dann sublimirt sich Benzoësäure daraus. Es enthält bis zu 18 Proc von dieser Säure, deren ganze Menge, nach Stolts, am besten so ausgezogen wird, dass man das Han is 3 Th. Alkohol auflöst, die Auflösung in einer Retorte mit einer Auflösung von krystallisirtem kohlensauren Natos in 8 Th. Wasser und 3 Th. Alkohol nach und nach in kleinen Antheilen vermischt, bis dass die freie Saure de Alkoholauflösung gesättigt ist, worauf man das 2 fache Ga wicht vom Harze Wasser zumischt und den Alkohol abdestillirt. Die Flüssigkeit enthält dann die Säure, und de darin angesammelt liegende Harz kann weggenommen und abgewaschen werden. Es beträgt 80 bis 82 Proc. Apserdem enthält das Benzoë Spuren von Hüchtigem Oel, nebst einer in Wasser und vorzüglich in kohlensauren Alkali auflöslichen Substanz. Das Benzoë ist in Alkold und Aether leicht auflöslich, in letzterem aber mit Rückstand. Flüchtige und fette Oele lösen nur sehr wenig de von auf.

Das Benzoëharz ist rothbraun und giebt ein röthliches Pulver. Es ist durchscheinend, spröde und hat mit der Säure auch sast gänzlich seinen Geruch verloren. Von concentrirter, kalter Schweselsäure wird es mit dunkehother Farbe aufgelöst, und daraus durch Wasser in rothen Schuppen gefällt. Von Salpetersäure wird es mit Hestigkeit aufgelöst und zersetzt; beide Säuren hinterlassen nach

digter Einwirkung künstlichen Gerbstoff. Auch in gräure ist es auflöslich. Von kaustischem Kali und von wird es leicht aufgelöst; die gesättigte Auflösung tethbraun, durchsichtig und trocknet zu einer aufangs in, hernach aber spröden, braunen Masse ein, die som in Wasser als in Alkohol auflöslich ist. Die Aufag in Wasser wird von überschüssigem Alkali gefällt. In Ammoniak löst dasselbe, wiewohl schwächer, auf. Terpenthinöl, welches der Harz auflöst, wird es in berlegt, von denen das eine im Oel unauflöslich ist. Benzoë wird in der Pharmacie, vorzüglich zur Darlung der Säure, benutzt.

Colophon ist das von dem flüchtigen Oel befreite der Terpenthinarten. So wie es in der Destillirblase ickbleibt, hat es schon eine dunkle, im Durchsehen braun erscheinende Farbe, und war die Destillation it lange genug fortgesetzt, so ist es noch weich und mit den Namen gekochter Terpenthin. Es wird in offener Luft geschmolzen, um es von Wasser noch rückständigem Oel zu befreien. Nach dem Erzen bleibt eine etwas dunklere, harte und spröde Masse ick, die Colophon (Colophonium) ist. Man pflegt es mit i Galipot zusammenzuschmelzen, woraus das trannte Harz, Resina communis oder Pix Burgung entsteht.

Das Colophon ist dunkel bräunlich, halb durchscheiid, spröde, leicht zu pulvern, und von 1,07 bis 1,08
c. Gewicht. Bei +69° wird es weich und sein Pulbackt zusammen, aber erst bei +135° schmilzt es
kommen. Bei der trockenen Destillation hinterläßt es
nt mehr als ? Proc. Kohle, das Uebrige ist brennbaOel, saures Wasser und brennbare Gase. In Alkohol,
her, flüchtigen und fetten Oelen ist es leicht auflöslich.
1 Steinöl wird es in zwei Harze zerlegt, von denen
eine im Oel unauflöslich ist. Das andere bleibt nach
Verdunstung des Oels zurück; es breitet sich weit aus,
zelb und leicht zu pulvern. Mit fetten Oelen, so wie
Talg, giebt es eine weiche Masse, die mit viel Fett

wie Terpenthin klebrig wird. Zu den Säuren verhält a sich wie die Harze im Allgemeinen.

Mit Salzbasen verbindet es sich mit einer ausgezeichneten Verwandtschaft, und es wird von kaustischen Alkalien, selbst von Ammoniak, zu einer klaren, gelben oder braunen Flüssigkeit aufgelöst. Seine Verbindungen mit Salzbasen, welche von Unverdorben untersucht wurden, sind die bis jetzt am besten bekannten. Ich will hier das Resultat seiner Arbeit mittheilen.

Das Colophon wird von kaustischem Kali ohne Zersetzung aufgelöst; wird es durch eine verdünnte Saure niedergeschlagen, gewaschen, getrocknet und geschmolzen, so sindet man Eigenschaften und Gewicht desselben unverändert. In diesen Verbindungen spielt es die Rolle einer Säure; in seinen neutralen Salzen sättigt es eine Quantität Basis, deren Sauerstoff 1,45 ist, was wiederum fast i vom Sauerstoffgehalt des Harzes ist, denn 1,45 X9 = 13,05, und Gay-Lussac und Thénard fandes 13,337 Procent Sauerstoff \*); ein Atom Colophon wiegt dann 6280. Fällt man Colophon durch eine Säure aus seiner Auflösung in Alkali, so erhält man eine Verbindung vom Harze mit Wasser, die aus 100 Th. Colophon und 13,1 Th. Wasser besteht, das sich austreiben läßt. Der Sauerstoff des Wassers verhält sich zu dem des Colophons = 8:9; man kann hieraus schließen, daß das Colophon Wasser enthält, welches dasselbe nicht beim blossen Schmelzen entweichen lässt, und dass in dem wasserhaltigen gefällten Harze der Sauerstoff in letzterem und im Wasser gleich viel beträgt.

Colophonkali erhält man nicht neutral durch Auflösung in einer verdünnten Kalilauge, deren Lösungsvermögen im Verhältniss zu ihrer Concentration steht. Werden aber 100 Th. Colophon mit 8½ Th. Kalihydrat in der geringsten Quantität Wassers aufgelöst, so nimmt das Al-

<sup>\*)</sup> Un verdorben hat hiernach die Zusammensetzung des Harzes zu 69 C+119 H+90 berechnet.

Alkali einen Ueberschufs von Harz auf, der sich beim Aufsen in mehr Wasser abscheidet, während ein neutrales Balz in Auflösung bleibt. Nach dem Abdampfen erhält man das neutrale Salz in Gestalt einer braunen, trockeen, spröden und durchscheinenden Masse, welche sich in llen Verhältnissen in Wasser, Alkohol und Aether auflöst, ber in Terpenthinöl und Baumöl unauflöslich ist. Ihre Auflösung in Wasser wird von überschüssigem Alkali. wenn man es in einer gewissen Menge zusetzt, gefällt, perade so, wie es mit den Salzen der fetten Säuren der Fall ist. Wird die Auflösung dieses Salzes durch die elektrische Säule zersetzt, so setzt sich das Colophon an den positiven Drath, während das Kali zum negativen wht, und ist der positive Drath von Kupfer, so bildet ich Colophonkupferoxyd. Kohlensäure zersetzt das Colophonkali, nicht aber Cyanwasserstoffsäure. Colophonnatron verhält sich wie das Colophonkali. Colophonmmoniak entsteht, sowohł wenn trockenes Colophonbalver Ammoniak bis zur Sättigung absorbirt, wobei 190 Th. Colophon 3,1 Th. an Gewicht zunehmen, als each wenn wasserhaltiges Colophon bis zur Sättigung in kaustischem Ammoniak aufgelöst wird. In beiden hällen whalt man eine in Wasser schwer auflösliche, hellgraue, dem Vogelleim ähnliche Masse; und die nicht im 300fachen ibres Gewichtes Wassers auflöslich ist. Sie schlägt sich auch beim Vermischen von Colophonkali mit Salmiak nieder. In der Warme, wird das, Ammoniak ausgetrieben, und beim Schmelgen entweicht es vallständig. Colophon-Baryterde, -Strontianerde und -Kalkarde erhält man durch doppelte Zersetzung. Sie werden als weiße, käsige Massen niedergeschlagen, die nach dem Trocknen in's Gelbe ziehen, nicht harzähnlich werden, und selbst bei 4100? nicht zusammensintern. Bei erer Temperatur schmelzen sie und zersetzen sich. In tohol sind sie wenig löslich, leicht auflöslich aber in ther, Terpenthinöl und Baumöl. Die übrigen Erdid Metallsalze geben mit Colophonkali durch doppelte rsetzung Colophonsalze, die in Wasser unauflöslich sind, 34 III.

die aber alle, mit Ausnahme des Bleioxydsalzes, we Aether aufgelöst werden, aus welchem sie Alkohol mie derschlägt. Einige sind auch in Terpenthinöl autosler Die meisten derselben schmelzen bei einer Temperster über + 100°. Colophonkupferoxyd fällt als ein blab grünes, leicht zusammenbackendes Pulver nieder. Es wat kaum merklich von Alkohol aufgelöst, der sich gleich wohl damit grün färbt; aber von Aether und von Topenthinol wird es leicht aufgelöst. Die Auflösung in les terem ist ein schön grüner Firnis, der nach der Verde stung des Oels einen durchscheinenden grünen Ueberne zurücklälst. Bei gelinder Wärme schmilzt es zu eine grünen Masse, die bei höherer Temperatur in gelinde Kochen kommt, die grune Farbe verliert, durchsichtig braunlich wird, und nun eine Verbindung von Hen mit Kupferoxydul zu enthalten scheint. Seizt man in die Adlösung von Colophonkupferoxyd in Aether Zink out Eisen, so schlägt sich das Kupfer metallisch darauf nie der und der Aether enthält nun ein Zink- oder Eisenstl mit Colophon. Die Auflösung der letzteren ist dunkelrah - Auch mit vegetabilischen Salzbasen kann soll das Colophon verbinden. Eine Auflösung von Colophokali zum Beispiel mit chlorwasserstoffsaurem Cinchonia vermischt, giebt einen Niederschlag, der sich zu einer ihen, ölähnlichen, in Alkohol leicht auflöslichen Masse 13sammelt. Wird diese Auflösung zuerst mit einer Same und dann mit Wasser vermischt, so wird das Hart ge fällt und in der Auflösung bleibt Cinchoninsalz; ster Harzeinchonin wird von Alkali, worin es unauflishe ist, nicht zersetzt.

Des Colophon wird in der Pharmacie und in det Künsten in großer Menge verbraucht. Seine Anwendung zum Bestreichen der Violinbogen, um ihr Weggleiten ihr die Saiten zu verhindern, ist allgemein bekannt, und de Veranlassung zur deutschen Benennung Geigenhart gewesen.

Copal wird aus Rhus copallinum und Elacorarpu lerus gewonnen, aus denen er von selbst ausließt.

Enterer wächst in Westindien, lettterer in Ostindien. Noch ne ha eine dritte Art wird auf der Küste von Guinea, besonhinds ders in der Nähe der Flüsse, im Sande ausgegraben. Dieter is ses Harz kommt zum Theil in großen, auswendig unkla-It as 1 ren, inwendig aber klaren, fast farblosen oder schwach iede geblichen Stücken vor; zum Theil ist es auch gelb oder le a gelbbraun und schließt Insecten ein. Er hat, je nach seiund bem Ursprung, 1,045 bis 1,139 spec. Gewicht, ist hart, Tom won muschlichem Bruch, und geruch- und geschmacklos. la der Warme schmilzt er, verändert sich aber dabei und ines i giebt, unter Kochen, aromatisch riechende Dämpfe von sich. 2 es la seinem natürlichen Zustand wird er selbst von wassertr ng freiem Alkohol höchst unbedeutend aufgelöst, beim Kode chen schwillt er aber zu einer zähen, elastischen Substanz oo banf. Um seine Auflösung zu bewirken, giebt man die Vorin c schrift, denselben in den Dämpfen von kochendem Alkohol Za aufzuhängen, worin er nech und nach zergeht, und denn in die Flüssigkeit in der Retorte tropft, worin er aufge-Lost bleibt, und diess soll vorzüglich gut glücken, wenn Campher im Alkohol aufgelöst hat; wenn es aber auch manchmal mit einer gewissen Copalart glückt, so geht es doch nicht mit allen Arten. In Aether dagegen schwillt er auf und wird vollständig aufgelöst. Wird Copal, nachdem er in Aether zu einer syrupdicken Masse aufgequollen ist, bis zum anfangenden Kochen erhitzt, and dann mit kleinen Mengen warmen Alkohols (von 0,82 und noch stärkerem) vermischt und umgeschüttelt, so löst sich der Copal darin zu einer wasserklaren Flüssigkeit auf, die auf diese Weise nach Belieben verdünnt werden kann. Setzt man den Alkohol kalt oder auf einmal zu, so gerinnt die Masse und löst sich nicht weiter auf. Steinöl löst 1 Procent seines Gewichts, und Terpenthinöl etwas mehr Copal auf. Man hat einen Zusatz von centrirtem Ammoniak zum Terpenthinöl vorgeschrie-, wodurch Copalammoniak gebildet und im Oel auföst werden würde; in diesem Falle aber trocknet die lunstete Masse nur ganz langsam ein. - Copal wird, andere Harze, von concentrirter Schwefelsäure und

T. C. E. F.

von Salpetersäure aufgelöst. Kaustische Alkalien löen dasselbe, zumal mit Hülfe der Wärme, leicht auf, wobei es einen aromatischen, dem Copaivabalsam nicht uähnlichen Geruch verbreitet. Mit kaustischem Kali digerirt, erweicht das Harz zuerst, so dass es sich in Fäden ziehen lässt, und löst sich dann zu einer klaren, gelblichen Flüssigkeit auf, die beim Erkalten weiß und unklar wird und gerinnt, wobei die Masse eine geringe Menge einer gelblichen Flüssigkeit auspresst. Hierbei wird der Copal in zwei Harze zerlegt, von denen das eine sich in der gelatinirten Verbindung, und das andere in der aufgelösten besindet. Sie sind sehr schwer bestimmt von einstder zu trennen, und durch Verdünnung mit mehr Waser zertheilt sich die gelatinirte Verbindung zu einer Milch, die sich nicht filtriren lässt. Das in der gelatinirten Verbindung befindliche Harz, so viel wie möglich von den anderen getrennt und durch eine Säure niedergeschlages, bildet eine schneeweisse, flockige Substanz, die selbst bei +40° nicht in der Flüssigkeit zusammenbackt, und die den häufigeren Bestandtheil des Copals auszumachen scheink Das aber, was sich in Auflösung von der Gallert abgeschieden bat, sammelt sich, backt bei gewönlicher Tenperatur zusammen und wird dann gelb.

Wird eine mit den beiden Harzen gesättigte milchichte Auflösung in Kali abgedampst, so hinterlässt sie eine wenig gelbgefärbte, klare, durchsichtige, in Wasser und Alkohol leicht auflösliche Masse, die bitter und etwas

aromatisch, aber nicht alkalisch schmeckt.

Wird gröblich zerstoßener Copal mit kaustischen Ammoniak befeuchtet und in einer verkorkten Flasche an einen warmen Ort gestellt, so schwillt der Copal zu einer klaren Gelée auf, die mit wenig Wasser einen unklaren, zähen Schleim, und mit viel Wasser eine milchichte, nicht klar werdende Flüssigkeit giebt. Abgedampst, hinterläßt sie, bevor noch alle Flüssigkeit weg ist, eine weiße, zähe und elastische Masse, die sich in lange Fäden ziehen läßt. Wird diese bei +40° bis 60° getrocknet, so sließt sie zu einer durchsichtigen, gelblichen Masse, die bei dieser

peratur mehrere Wochen lang weich bleibt, aber bei bnlicher Lufttemperatur hart und spröde wird, und nur sehr unbedeutend in kochendem Alkohol auflöst. 'ird degegen die mit kaustischem Ammoniak und Co-Phaltene Gelatine mit Alkohol vermischt, so löst sie angenblicklich zu einer wasserklaren Flüssigkeit auf. Theil vom Copal, der nicht aufgequollen war, bleibt gelöst, selbst wenn die Flüssigkeit Ammoniak im Ueberenthält, und Alkohol, der mit derjenigen Menge kauen Ammoniaks versetzt ist, die auf die erwähnte Art andige Auflösung bewirkt, löst vom Copal, auch nach Kochen, kaum etwas mehr als Alkohol ohne Amale auf. Die Auflösung der, so viel wie möglich, mit 🕨 gesättigten Ammoniakgelée in Alkohol hinterläßt, auf Körper gestrichen, einen kreideähnlichen Ueberzug, ber bei +40° ein farbloses, durchsichtiges und glän-Hautchen bildet, das in der Wärme weich bleibt, in der Kälte ziemlich fest und zähe ist, und man kann r diese Auflösung als einen farblosen Lackfirnis in en Fällen anwenden, wo das Trocknen in der Wärme ehen kann und die Gegenwart des Ammoniaks nichts

Copalkali schlägt mit Salmiak Copalammoniak als eine e, flockige Substanz nieder, die in kochendem Alkoticht auflöslich ist, sondern sich damit ganz so wie l ohne Ammoniak verhält. Mit Ammoniak versetzter bol löst dasselbe ebenfalls nicht auf. Wird Copalmit Salzen von alkalischen und eigentlichen Erden ischt, so entstehen Niederschläge, die nach dem Trockentweder weiß oder schwach gelblich, hart und von erdigem Bruch sind. Mit gefärbten Metallsalzen b man gefärbte Verbindungen; Kupferoxyd z. B. giebt achon grasgrune, in geringem Grad in Aether aufhe; Kobaltoxyd eine rosenrothe, nach dem Trockliolette, aus der Aether etwas Copal auszieht, ohne ter Base aufzulösen; Eisenoxyd eine rostgelbe, nach Trocknen pomeranzengelbe u. s. w. Beim Kochen mit kohlensaurem Kali erweicht der

Copal, ohne sich darin aufzulösen, und bleibt na 1 noch lange so weich.

Geschmolzener Copal zeigt ein ganz anderes Verhalte als der ungeschmolzene; er giebt beim Schmelzen unter Kochen flüchtiges Oel und Wasser ab, und ist sowohl in Alkohol als in Terpenthinöl auflöslich. letztere Auflösung wird öfters mit fettem, trocknendes Oel zur Bildung eines harten, farblosen und durcusich tigen Firnisses vermischt. Man erhält diese Auflösbesten so, dass man den in erbsengrosse Stücke ze genen Copal in eine Glasslasche mit dünnem Boder diese, an einen Stock befestigt, über Kohlenseuer und behutsam umschüttelt, bis dass aller Copal bei so gelinden Wärme geschmolzen ist, dass er noch braun zu werden anfing. Dann wird Terpenthinöl so erhitzt, dass es sich kaum anfassen lässt, aber nicht. ker, nach und nach in kleinen Antheilen zugegossen durch Umschütteln mit dem Copal vermischt. Gießt alles auf einmal zu, so coagulirt der Copal und löst dann nicht mehr auf. Coagulirt der geschmolzene C auch wenn kleine Antheile Oel zugesetzt werden, so m man eine andere Portion schmelzen.

Der Copal wird nur zu Firnissen gebraucht.

Drachenblut wird durch Einschnitte in Pterocipus Draco, P. santalinus, Dracaena Draco und v. der reifen Frucht von Calamus Rotang, die davon ur geben ist, gewonnen. Es ist von verschiedener Give Das beste bildet runde, muskatnusgroße Stücke, die mit Schilf umgeben sind. Seine Farbe ist dunkelbraun; se giebt ein blutrothes Pulver, ist undurchsichtig, spröde, im Bruche matt, geschmack- und geruchlos, und von 1,1% spec. Gewicht. Es löst sich leicht mit rother Farbe in Alkohol, Aether, flüchtigen und fetten Oelen auf. Es enthält eine kleine Menge Benzoësäure, wonach es beim Verbrennen riecht. Salpetersäure zerstört seine Farbe, macht es dunkelgelb, und wenn sie zusammen destillin werden, erhält man 0,06 Benzoësäure sublimirt, und als Rückstand künstlichen Gerbstoff. Schwefelsäure verkohl

in Alkohol schlägt Schwefelsäure rbe nieder. Salpetersäure von das Guajakpulver grün und löst auf. Die Auflösung wird von nicht aber von Schwefelsaure gemen braunen, in der Wärme sich derschiag. Zuletzt bildet sich Oxalsalpetersäure wird vom Harze zeras gänzlich aufgelöst wird; es bleibt , braune Substanz zurück, die von aufgelöst wird, im Feuer animalisch prigeseizter Behandlung mit Salpeterstoffähnlichen Körper verwandelt wird. ner Auflösung von Guejak in Alkohol re, die salpetrichte Saure enthält, so grün. Wasser schlägt daraus ein grüwährend die Auflösung blau wird. Mehr ein blaues Harz nieder, die Auflösung wird t durch fernere Verdünnung ein braunes ch unrectificirte und saure Salpeternaphta tur blau, und fällt ein blaues, bald braun rz. Läßt man in eine mit Guajaktinctur beianschaale Stickstoffoxydgas strömen, so wird tie sich bildende salpetrichte Säure, augenachtig blau. Chlorwasserstoffsäure fällt die ur mit grauer Farbe, aber von Essigsäure wird

en Salzbasen verhält sich das Guajakharz wie Es löst sich mit der größten Leichtigkeit in em Kali und selbst in verdünntem kaustischen ak auf, und sein Pulver absorbirt Ammoniakgas. . Guajakharz werden, nach Unverdorben, von Juantität Basis gesättigt, deren Sauerstoff 3,53 ist. Auflösungen mit alkalischer Basis sind, nach unglei-Concentration, braun oder rothbraun. Die neutrale indung des Harzes mit Ammoniak ist in Wasser fast unauflöslich. Mit den Erden und Metalloxyden bil-\_ es, durch doppelte Zersetzung, schwerlösliche

efällt.

ver. Es enthält, nach Buchner, gewöhnlich 80 Pro Harz, 16½ Proc. eingemengte Rinde, 5,1 Proc. in Wasser auflösliches Gummi und 2 Proc. eines scharfen, in Wasser löslichen Extractivstoffs. Es brennt wie die Hane,

und riecht dabei angenehm.

Dieses Harz zeichnet sich vor andern dadurch aus dass es aus der Lust leicht Sauerstoff aufnimmt, seine Farbe verändert und diese Farbe wieder leicht verlet. Dieser Umstand ist die Ursache, dals man die Verhaltnisse des Guajakharzes weit mehr als die anderer Hane untersucht hat. Wird sein Pulver der Luft ausgeseigt, io absorbirt es Sauerstoff und wird grün. Ich habe schoa im I. Th. p. 140 der Farbenveränderungen erwähnt, webche ein mit Gusjaktinctur bestrichenes Papier im Farbenbild des Prisma's erleidet, wobei es in dem violetten Los grün, und in dem rothen, so wie durch Erwärmung to zu einem gewissen Grad, wieder gelb wird. Aehnliche Farbenveränderungen zeigt es auch durch Einwirkung demischer Reagentien, wobei es zugleich blau und brau wird. Alkohol löst 0,9 vom natürlichen Guajakharz ad Die Auflösung ist braun und wird durch Wasser gelade wobei sich aber das Harz lange aufgeschlämmt erhält und als eine Milch durch das Filtrum geht. Aether läist enn größeren Rückstand als Alkohol unaufgelöst zurück. Wasmes Terpenthinol lost davon mehr auf, als kaltes, and beim Erkelten setzt sich der Ueberschufs ab. Die Auflesung wird beim Abdampfen blau, amethystroth, rossroth, rothbraun und zuletzt braungelb. Von fetten Oeles wird es nicht aufgelöst.

Chlorgas und Chlorwasser färben das Guajakpulet sogleich grün, dann blau und zuletzt braun; wird dam Ammoniak zugesetzt, so wird es wieder grün und be sich mit grüner Farbe darin auf. In einer Auflösung da Harzes in Alkohol bewirkt Chlor einen blauen Niederschlag. Schwefelsäure löst das Guajakpulver in der Kaltsmit rothbrauner Farbe auf; Wasser schlägt daraus ein litafarbnes Harz nieder. In der Wärme entwickelt sich schweflichtsaures Gas, unter Bildung von künstlichem Gerbeiten.

Aus der Auflösung in Alkohol schlägt Schwefelsäure llerz mit grüner Farbe nieder. Salpetersäure von spec. Gewicht färbt das Guajakpulver grün und löst it Gasentwickelung auf. Die Auflösung wird von rwasserstoffsäure, nicht aber von Schwefelsäure ge-Alkalien geben einen braunen, in der Wärme sich auflösenden Niederschlag. Zuletzt bildet sich Oxal-. Verdünntere Salpetersäure wird vom Harze zerohne daß dieses gänzlich aufgelöst wird; es bleibt ch eine harzige, braune Substanz zurück, die von tol und Aether aufgelöst wird, im Feuer animalisch und nach fortgesetzter Behandlung mit Salpeterin einen gerbstoffähnlichen Körper verwandelt wird. t man zu einer Auflösung von Guajak in Alkohol · Salpetersäure, die salpetrichte Saure enthält, so die Tinctur grün. Wasser schlägt daraus ein grüarz nieder, während die Auflösung blau wird. Mehr er schlägt ein blaues Harz nieder, die Auflösung wird und setzt durch fernere Verdünnung ein braunes 4b. Auch unrectificirte und saure Salpeternaphta die Tinctur blau, und fällt ein blaues, bald braun undes Harz. Lässt man in eine mit Guajaktinctur be-Porzellanschaale Stickstoffoxydgas strömen, so wird durch die sich bildende salpetrichte Säure, augenlich prächtig blau. Chlorwasserstoffsäure fällt die aktinctur mit grauer Farbe, aber von Essigsäure wird icht gefällt.

Zu den Salzbasen verhält sich das Guajakharz wie bon. Es löst sich mit der größten Leichtigkeit in ischem Kali und selbst in verdünntem kaustischen oniak auf, und sein Pulver absorbirt Ammoniakgas. Th. Guajakharz werden, nach Unverdorben, von Quantität Basis gesättigt, deren Sauerstoff 3,53 ist. Auflösungen mit alkalischer Basis sind, nach unglei-Concentration, braun oder rothbraun. Die neutrale indung des Harzes mit Ammoniak ist in Wasser fast unauflöslich. Mit den Erden und Metalloxyden bil
d, durch doppelte Zersetzung, schwerlösliche Verbin-

dungen, deren Farbe dunkeler, mehr in's Grüngraue zehend ist, als die der Colophon-Verbindungen. Gusjakkali und Gusjaknatron werden nicht, wie die Colophonsalze, aus ihren Auflösungen von überschüssigem Alkali gefällt.

Mit einigen Salzen zeigt es bemerkenswerthe Verhälinisse. Von kohlensauren Alkalien wird es aufgelöst. Vermischt man Guajaktinctur mit essigsaurem Kupferoxyd oder mit Kupferchlorid und setzt Cyanwasserstoffsäure zu, so fällt Kupfercyanür nieder und die Auflösung geht durch Grün und Blau in Braun über. Vermischt man die Flüssigkeit in dem Augenblick, wo sie schön blau ist, mit Wasser, so fällt ein schön blaues Harz nieder, welches kein Kupfer enthält, welches sich mit blauer Farbe in Alkohol und mit grüner in Ammoniak auflöst, aber in Säuren und in Aether unauflöslich ist. Die Farbe beider Auflössagen ändert sich allmählich in eine gelbe um.

Mit verschiedenen Phanzen- und Thierstoffen nimmt das Guajakharz eine blaue Farbe an; so z. B. fand Taddei, dass Guajakpulver durch Zusammenreiben mit Phanzenleim und mit, Pflanzenleim enthaltendem, Mehl blau wird. Planche fand, dass wenn man von den frischen Wurzeln mehrerer Pflanzen transverselle Scheiben schneidet und darauf Guajaktinctur tropft, die auch bei Ausschluss der Luft blau werden. Diess zeigte sich mit Cochlearia Armoracia, Symphytum officinale, Leontodon Taraxacum, Cichorium Intybus, deren ausgepresster Sust gleichfalls davon blau wurde, Eryngium campestre, Iris germanica, Nymphaea alba, Solanum tuberosum, Inula Helenium, Daucus Carota, Glycyrrhiza glabra, Brassica Napus, Arcticum Lappa, Colchicum autumnale. Saponaria officinalis, Fumaria off., Rumex Acelosa. Scorzonera hispanica, Borago off., Angelica Archangelica und Allium Cepa. Diese Wurzeln verlieren ihre irbende Eigenschaft sowohl beim Erhitzen bis +100°,

beim Trocknen. Die Wurzeln von Polypodium
Bumez acutus, Fragaria Vesca u. a. zeigten
micht. Ar Fummi, in kaltem Wasser

dost, erzeugt die blaue Farbe nur bei Zutritt der h nicht aber, wenn es in kochendheißem aufgelöst Traganthgummi macht, weder kalt noch warm, blau. Guajaktinctur, welche lange in schlecht verschlos-Gefäsen gestanden, hat ihre blaumachende Eigenpet verloren. Auch Milch färbt die Tinctur blau, verist aber diese Eigenschaft durch Aufkochung, ohne sie Erkalten wieder zu bekommen, selbst nachdem sie Einpressen mit atmosphärischer Lust gesättigt worist. Das beim Aufkochen der Milch Abdestillirende hot die Tinctur nicht. Wird Milch mit Alkohol gefällt, blauet nicht die Molke, sondern bloß der Niederschlag; ber diese Eigenschaft geht durch Auspressen des Alkolois verloren. Auch durch Zusammenkneten mit Seife wird Gusjakpulver blau, aber durch Zusatz von gepulvertrocknen Wurzeln wird diese Wirkung verhindert.

Das Guajakharz gehört zu den wirksameren Heilmitlin, und wird daher viel in der Heilkunde angewendet.

wird nicht selten durch Zusammenschmelzen mit Colophon verfälscht, was sich leicht bei der Auflösung in

ustischem Kali entdecken läßt, worin sich das reine
Guajakharz klar, das colophonhaltige aber trübe auflöst,

lange nämlich die Flüssigkeit freies Kali enthält, worin

Colophonkali schwer löslich ist,

Gummilack wird von Ficus indica und religiosa, wie von Rhamnus Jujuba erzeugt, indem ein Insect, loccus Ficus, Suche in die kleineren Zweige oder Aeste les Baumes macht, wonach das Harz als eine milchichte lüssigkeit ausfließt. In dieser gehen die Geschlechtsveriehtungen des Insectes vor, und die rothgefärbten Weibben bleiben darin eingeschlossen zurück, worauf die Masse limälich erhärtet. Die mit Harz und der Coccusbrut mklebten, und alsdann abgeschnittenen Zweige bekommen den Namen Stocklack (vom englischen Stick-lac), acca in ramulis oder baculis. Diese Masse wird gröbeh zerstoßen und die Holzstücke weggenommen, woraf die von dem Insecte herrührende rothe Farbe durch ochen mit einer schwachen Auflösung von kohlensaurem

Natron ausgezogen wird, wodurch rothe Farben entstell hen, die ich weiter unten beim Farbstoff der Coccusanta anführen werde. Die so ausgekochten Körner werde nun Körnerlack (englisch Seed-lac), Lacca in granis, genannt. Dieser wird dann geschmolzen, durch eines langen und schmalen leinenen Beutel geseiht, und de geschmolzene, durchsliessende, zähe Harz auf Pisangblätern (Musa paradisiaca) aufgefangen; während es noch weich ist, wird es zwischen zwei Blättern in dunne Scheiben gepresst und bekommt nun den Namen Schelllack (engl. Shell-lac), Lacca in tabulis. In allen diesen Famen, am gewöhnlichsten aber in der letzteren, kommt a in Handel. Es besteht hauptsächlich aus einem Harz, gemengt aber mit fremden Substanzen; im Schelllack ist es am reinsten, enthält aber noch Farbstoff, eine gewisse Menge einer wachsartigen Substanz, und auch, wie ma gefunden zu haben glaubt, Pflanzenleim. Hatchett bat die Menge der verschiedenen Bestandtheile in den vaschiedenen Zuständen des Gummilacks zu bestimmen gesucht:

	Harz.	Farbstoff.	Wachs.	Pflanzen- leim.	Schmutz.	Verlust.
Stocklack	68,0	10,0	6,0	5,5	6,5	4,0
Körnerlack	88,5	2,5	4,5	2,0		2,5
Schelllack	90,5	0,5	4,0	2,8		1,8.

John hat, wie es scheint noch näher, das Bestandtheils-Verhältnis des Körnerlacks untersucht. Er sand in 100 Theilen: Harz, wovon ein Theil in Aether unausselich, 66,65, eine von ihm Lackstoff genannte Substanz 16,7, Coccussarbstoff 3,75, Extract 3,92, Stocklacksäure 0,62, durch Farbstoff geröthete Insectenhäute (Chitin) 2,08, wachsartiges Fett 1,67, Salze (stocklacksaures und schweselsarres Kali, Kochsalz und Knochenerde) 1,04, eingemengter Sand und Erde 0,62, Verlust 3,96.

Von diesen Bestandtheilen ist das Harz der hauptsächlichst anwendbare. Man erhält es durch Auflösung des Gummilacks in kaltem Spiritus und Abfiltriren des zu-

liebenen, graugelben, pulverigen Rückstandes. Aus lösung ausgeschieden und geschmolzen, ist es braun, theinend, hart, spröde und von 1,139 spec. Gewicht, rhitzen schmilzt es und ist dickflüssig; riecht debei isch. Von Alkohol wird es in allen Proportionen st; aber in Alkohol von einem gewissen Wassererweicht es und geht, ohne sich aufzulösen, zusam-Nach John's Versuchen besteht es aus zwei Haron denen das eine in Alkohol, Aether und flüchtind fetten Oelen leicht auflöslich ist, während das sich in kaltem Alkohol schwer, und in Aether und en Oelen gar nicht auflöst. Zu concentrirten in verhält es sich wie die Harze im Allgemeinen. m löst es sich leicht in verdünnter Chlorwasserme und Essigsäure auf. Das Gummilackharz versich begierig mit Salzbasen. Wird Gummilack ner Auflösung von kaustischem Kali digerirt, so sich auf, und es verschwindet zuletzt der alkalische nack der Auflösung ganzlich. Dieselbe ist nach dem n dunkelroth und trocknet zu einer durchsichtigen, , rothbraunen und glänzenden Masse ein, die mit gkeit sowohl von Wasser als von Alkohol aufgeon wird. Sie hat einen bitteren und balsamischen nack, und ihre Auflösung wird nicht von überschüs-Alkeli gefällt. Wird Gummilack mit einer Auflöon Pottasche gekocht, so schmilzt es darin, und das zieht einen Theil seines Farbstoffs aus. Wird das n lange genug fortgesetzt, so verwandelt sich das volzene Harz in Gummilack-Kali, das sich aber im Geringsten in der concentrirten Lauge auflöst, reiche nach dem Erkalten durch Uebersättigung mit größtentheils die Farbe verliert, ohne daß sich etwas eidet. Das Harz dagegen, mit kaltem Wasser von gender Mutterlauge befreit, löst sich leicht in koom Wasser auf, und bleibt, wenn es nicht allzusehr ablensaurem Kali verunreinigt ist, aufgelöst; im an-Fall gesteht es beim Erkalten. Zu Natron verich das Gummilack wie zum Kali. Wird Gummilack in einem verschlossenen Gefässe mit wenigem concentrirten Ammoniak übergossen und 12 Stunden lang an einem warmen Ort gelassen, so quillt das Hart za einem gelatinösen Klumpen auf, der sich nachher vollkommen in warmem Wasser auflöst, mit Hinterlassung von Wachs und Insectendecken, die man abfiltriren kans. Wird diese Auflösung abgedampst, so concentrirt sie sich immer mehr, ohne gefällt zu werden, und hinterläßt ned völligem Eintrocknen eine durchsichtige, harte Substant, welche dem Gummilack ähnlich und in Wasser unauförlich ist. Sie besteht aus Harz, verbunden mit einer geringeren, aber bestimmten Quantität Harz, und unterscheidet sich von dem ammoniakfreien Harz dadurch, das sie durch längeres Benetzen mit Wasser wie Leim auf quillt, ohne sich aber aufzulösen. — Mischt man zu einer Auflösung von Salmiak Gummilack-Kali, so entsteht de Niederschlag, der auf das Filtrum genommen und wa den Salzen mit kaltem Wasser, worin er fast unauflöslich ist, ausgewaschen werden kann. Wird aber dieser Niederschlag nach gehörigem Auswaschen bei 450° bis 60° mit Wasser digerirt, so löst er sich vollständig auf und ist neutrales Gummilack-Ammoniak. Nach längerer Zeit gelatinirt die Auflösung. Die Auflösung des Gummileds in Ammoniak kann als eine Art Lackfirniss für solche Gegenstände angewendet werden, die nur kurze Zeit, & & nicht länger als eine bis zwei Stunden, dem Wasser gesetzt werden. Sie lässt einen sehr glänzenden Uebezug zurück, der sich schleifen und poliren lässt, und der durch Zusatz von Terpenthin-Ammoniak weniger Neigung hat, mit der Zeit Sprünge zu bekommen.

Die alkalischen Auflösungen des Gummilacks haben alle eine viel dunklere Farbe, als die Auflösung in Alkohol. Die Ursache hiervon ist die Reaction des Alkalisauf den Farbstoff. Diese Farbe kann aber zerstört werden, wenn man in eine alkalische, mit Gummilack gesättigte Auflösung Chlorgas leitet, wodurch die Farbe des Harzes, in dem Augenblick, wo es sich von der Base trennt, zerstört wird. Der Niederschlag, wenn er

in der Flüssigkeit gelassen wird, bis diese einen schuss von Chlor enthält, ist ganz weiß, und bleibt ol wird es mit schwach hellgelber Farbe aufgelou, Sprücklassung einer unten zu erwahnenden Substane. Auflösung in Alkohol giebt einen vortreifischen Firniss, wenn sie, wie ich bei den Firmmes werde, mit Terpenthin und Mastix verseur wat. Gummilack aus seinen alkalischen Auflösse een wordt Saure gefällt, so entsteht ein flockiger, genet, --rschlag, der beim Trocknen, selbst bes gentlen Temperatur, zu einer zusammenhängenden Man-Plasigem Bruch zusammenbackt, die aber mage werde biegsam bleibt, und eine Verbindung von Comme mit Wasser ist. Beim Schmelzen genr Aufblähen weg. Dieser Niederschag das aus stand in Alkohol auf. Dus Gummilack löst sich, mit Häife - Tie leicht in einer Auflösung von Borax auf. Den von John so genannten Lackited and Gummilack in kaltern Spiritus assesses and and tand zuerst mit Wasser und nachter mit warmen ol, welcher das Wachs milos, primaris was men das Unaufgelöste von des les des des unt. Er bildet eine gelbliche, der tree der der Warme, ohne zu sehmelers, ettere aus a edem Wasser erweite. Gerrochaet, wet er we and scharf. Er löst ach nicht in Acher auf weso wie Alkohol, densense som me --startigen Substant auf weicht. Verente was au histon, so zersetzt er mch. swacht das werten der thumlichen, nicht unstigenehrers Geros en im Er ist schwerer ale Water, sus gets to the ion, nach John, kem Ammoniak like ben-car The darch Source gold new Commisch with the to chior generate. l, gerade in dem tagement de ses en les

saure giebt er Oxalsaure und keine bittere Substanz. Kochen wird er von kaustischem Alkali mit hellge Farbe aufgelöst und daraus durch Säuren niedergen gen. Der Niederschlag hat alle Charaktere des Gom lackharzes und ist in Spiritus auflöslich. Aus diesem Gran erhält man diese Substanz nicht beim Auflösen von Gemilack in Alkali; denn des aus dieser Auflösung de Säuren gefällte Harz löst sich vollständig und ohne Ristand in Alkohol auf. Wird dagegen die Auflösung Alkali durch in die Flüssigkeit geleitetes Chlorgas gel und das gebleichte Harz dann mit Alkohol behandelt, lälst der Alkohol eine große Menge dieser Substam ganz reinem und farblosem Zustand in Gestalt von ge tinösen Klumpen zurück, die jedoch beim Trocknen but werden, und durch Behandlung mit Alkali wieder di Eigenschaften des Gummilackharzes annehmen.

Das sogenannte Wachs erhält man em besten be Auflösen von Gummilack in Alkali, wobei es in best einer weißen, pulverigen, nach dem Trocknen entg scheinenden Substanz zurückbleibt. Es wird von koder dem Alkohol aufgelöst, und diese Auflösung gesteht ten Erkalten zu einer halbdurchsichtigen Gallert. La verbe det sich nicht mit Alkali, wovon selbst die concentrate und kochende Auflösung nur sehr wenig aufnimmt de Säuren wieder unverändert niederschlagen. Es schnitt 1 zu einem klaren gelben Liquidum, welches bam Erse ren undurchsichtig wird. Im luftleeren Raum desilit es unverändert über; bei Zutritt der Luft zersetzt es ut etwas, indem sich zugleich ein in Alkohol unauhösede brenzliches Oel bildet. Auf Papier geschmolzes, machi ! einen Fettfleck. Seine Eigenschaft, sich nicht mit Alti zu verbinden, unterscheidet es vom Wachse.

Die Anwendung des Gummilacks, auch abgeste von der des darin enthaltenen Farbstoffs, ist sein groß. Es macht die Basis des Siegellacks aus, wozu es sich and halb vorzugsweise vor anderen Harzen eignet, wei hart ist ohne zugleich spröde zu sein. Das beste tolk Siegellack wird bereitet, indem man 48 Th. Schellaß.

ei einer sehr gelinden Hitze mit 19 Th. venetianischem Cerpenthin und 1 Th. Perubalsam zusammenschmilzt, und ierzu 32 Th. geschlämmten Zinnober einrührt, wozu man ewöhnlich eine hochrothe, besondere schöne, und deshalb ackzinnober genannte Sorte anwendet. Die bis zu einem ewissen Grad erkaltete Masse wird entweder zu runden tangen gerollt oder in Formen von Messing gepresst. Zu en schlechteren Siegellacksorten wird ein großer Theil es Schelllacks durch Colophon und der Zinnober durch in Gemenge von Mennige und Kreide ersetzt. Das beste chwarze Siegellack wird aus 60 Th. Schelllack, 10 Th. Terenthin und 30 Th. geschlämmten Beinschwarz gemacht, vozu man, des Geruches wegen, etwas Storax und Ambra etzt. Gelbes Siegellack erhält man aus 60 Th. Schelllack, 2 Th. venetianischem Terpenthin, 24 Th. Chromgelb, der, in Ermangelung desselben, Casseler Gelb und 1 Th. Zinnober. Blaues wird durch Einmengung von Bergblau der Kobaltblau, und grünes durch Einschmelzen von terggrün oder durch die Verbindung des Lackharzes mit Impferoxyd gemacht. Das älteste bekannte, aus wirklizem Siegellack bestehende Siegel stammt, nach Scholtz, 1553 her, und die erste gedruckte Nachricht darüber von Garcia ab Orto, vom Jahre 1563 \*).

Das Gummilack ist sowohl für sich, als nach dem bruelzen und Vermischen mit etwas gebeuteltem Ziegel-hl, und zu Stangen geformt, ein gutes Mittel um Stein, Porlan, Fayence u. dergl. zusammenzukitten. Die zu kittenstücke werden gelinde erwärmt, so daß das Lack, inn es darauf gestrichen wird, schmilzt, worauf sie zusammengehaltefügt und so bis nach dem Erkalten zusammengehaltwerden. Es hält vortrefflich, so lange das Gekittete erwärmt wird. Das Gummilack ist ein Hauptbelindtheil der meisten Lackfirnisse, weshalb man auch

IIr

Das Siegelwachs in den Blechdosen der Pergamentbriefe besteht aus 15 Th. venetianischem Terpenthin und 5 Th, Baumol, zusammangeschmolzen mit 80 Th. Wachs, und mit geschlämmter Mennige gefärbt.

einen Ueberzug mit einem solchen Firniss Lackirung neust. Ich werde weiter unten einige Vorschriften zu solchen Firnissen mittheilen. Auch in der Medicin ist das Gummilack angewendet worden.

Jalappenharz wird durch Ausziehen der Jalappenwurzel (Convolvulus Jalappa) mit Alkohol, Vermischen der Tinctur mit Wasser und Abdestilliren des Alkohols erhalten. Es ist auswendig grüngelb und matt, im Bruck gelbbraun und wenig glänzend, undurchsichtig, spröde, schmeckt scharf und bitter, zumal hinten im Schlund, und riecht beim Reiben oder Erwärmen wie Jalappenwurd In Alkohol ist es leicht auflöslich. Wird diese Auflösung mit Blutlaugenkohle digerirt und filtrirt, so verliert sie, nach Martius, den größten Theil ihrer Farbe, bleibt au gelblich und giebt, wenn das Aufgelöste abgeschieden wird, ein Harz, welches nach dem Schmelzen gelb ist. Aether löst 0,3 davon auf, und dieses bleibt nach dem Abdanpfen des Aethers als ein dunkelbraunes, schwierig gam trocknendes Harz zurück, welches von kaustischem Natrot aufgelöst und daraus nicht durch Schwefelsäure gefällt wird. Der in Aether unauflösliche Theil wird, nach des Auflösen in Natron, von Schwefelsäure mit gelber Farbe gefällt. Es besteht also aus zwei mit einander vermischten Harzen. Es ist gänzlich, sowohl in Essignaphtha ak auch in Essigsäure, auflöslich. In fetten und Hüchtige Oelen ist es unauflöslich. In seinen Verbindungen mit Basen hat es eine sehr geringe Sättigungscapacität, 1,01, nach Unverdorben's Versuchen.

Das Jalappenharz wird wegen seiner purgirenden Kraft in der Medicin angewendet. Es wird bisweilen mit Colophon verfälscht.

Ladanum überzieht als ein schmieriges, wohlriechendes Harz eine auf Candia und in Syrien wachsende Pflanze, Cistus creticus. Es ist dunkelbraun, weich, erhärtet aber allmählich, hat 1,186 spec. Gewicht, einen angenehmen Geruch und bitteren Geschmack. Eine schlechtere Sorte kommt in gedrehten Kuchen zu uns, ist mit eisenhaltigem Sand gemengt, ohne Geruch, und taugt nicht

adanum wird zu Pflastern, Salben und zu Räuchergebraucht.

astix wird durch Einschnitte in den Stemm und ste von Pistacia Lentiscus, auf den Inseln im Archi-, besonders auf Chios, gewonnen. Es kommt in a, gelblichen, halb durchscheinenden Körnern zu zweicht zwischen den Zähnen, schmeckt schwach tisch und etwas bitter, und het einen schwachen, angenehmen Geruch; auf glühenden Kohlen riecht ker. Sein spec. Gewicht ist 1,074. Das Mastix beius zwei Harzen, von denen das eine in wasserhal-Alkohol auflöslich, das andere darin unauflöslich etzteres beträgt zwischen 1 und 1. Das in Alkoıfgelöste Harz wird von Chlor in Gestalt einer zäelastischen Masse gefällt, das sich wie der unauflös-Theil verhält. Letzterer, der bei der Auflösung in u zurückbleibt, ist dann weiß, weich und zähe, so r sich in lange Fäden ziehen läßt, wird aber durch nen und Schmelzen durchsichtig und gelblich, wie t, und lässt sich dann pulvern. Es verhält sich im geinen wie das Copalharz. Es wird von wasserfreiem ol, Aether und Terpenthinöl aufgelöst, in welchen las gemengte Harz auflöslich ist. Wird der in wasigem Alkohol unauflösliche Theil gepulvert und lange ner warmen Stelle gelassen, so wird er zuletzt im 18 auflöslich. Einige Chemiker glaubten diesem Theil Mastix einen besonderen Namen geben 20 müssen. aben ihn Masticin genannt, was indessen auch us auflöslichere Harz nothwendig einen besonderen 1 voraussetzt. Das gemengte Harz verhält sich zu felsäure, Salpetersäure und Alkali, wie Colophon, und Sättigungscapacität ist, nach Unverdorben, 2,8. as Mastix macht einen Bestandtheil von Pflastern, , Räucherpulver und Firnissen aus. Von Vielen, von den Frauen in der Türkei, wird es gekaut, a Zahnflleisch zu stärken und dem Athem einen anneren Geruch zu ertheilen.

andarach oder Wachholderharz, schwitzt von selbst,

besonders in den warmen Ländern, aus dem Wachholderstrauch, Juniperus communis, und findet sich nicht siten in den Ameisenhaufen. Nach Broussonet soll indessen das meiste Sandarach von Thuja articulata kommen. Es kommt in kleinen, blaßgelben, durchscheinenden, glänzenden, harten und spröden Körnern vor, de nicht, wie Mastix, zwischen den Zähnen erweichen, biner balsamisch schmecken und einen schwachen Terpenthingeruch haben. Auf glühenden Kohlen verbreitet es eines angenehmen Geruch. Sein spec. Gewicht ist 1,05 bis 1,02. Es schmilzt leicht und ist in Alkohol vollständig außelich. Zu Schwefelsäure, Salpetersäure und Alkali verhähes sich wie Harz im Allgemeinen. Seine Sättigungsspecität fand Unverdorben zu 0,92, und ist also eine der geringsten.

Bei manchem Sandarach fand Giese, dass kaher Alkohol ein anderes Harz unaufgelöst lasse, welches is Aether auflöslich und daraus durch Alkohol fällbar is, und nach dem Abdampfen des Aethers in Gestalt eines kreideähnlichen Flecks zurückbleibt. So wie es nach der Auflösung des Sandarachs und Schmelzen des Rückstandes zurückbleibt, ist es weißgrau, spröde, leicht zu pulvern, und verhält sich zu Säuren und Alkalien wie Harze im Allgemeinen; er nannte es Sandaracin. Gewöhnlich ist es nicht vorhanden.

Das Sandarach wird zu Pflastern, Salben, Räucherpulver und Firnissen gebraucht.

Storax, durch Einschnitte von Styrax officialistin Syrien und Arabien. Der im Handel vorkommende ist in Ochsenblasen enthalten und bildet ungleich große Stücke, mit braunen und weißen Flecken im Bruch, von angenehmem Vanillegeruch und aromatischem Geschmack. In der Wärme erweicht er leicht. Er enthält ein flüchtiges Oel, das sich nicht mit Wasser abdestilliren läßt. Ur wird als Riechmittel zu verschiedenen theils pharmatischen, theils anderen Präparaten gebraucht; man beteichen, theils anderen Präparaten gebraucht; man betein. Statt desselben kommt ein Genzoe, Perubalsam und Sägespähnen,

inter dem Namen Styrax Calamita vor, welches nur zu täucherkerzen und Rauchpulver tauglich ist.

Takamabak, wovon es zwei Arten giebt. Die eine commt von Bourbon und Madagascar, und wird von alophyllum Inophyllum gewonnen. Es ist in Kürbisder Muschelschaalen verwahrt und mit Binsen bedeckt. la ist gelb, durchscheinend, klebrig, zwischen Grün und toth spielend, von angenehmem, lavendelartigem Gench und bitterem gewürzbaften Geschmack. Es kommt elten im Handel vor. Das andere kommt aus Westin-Hen, und wird, nach Einigen von Fagara octandra, unch Anderen von Populus balsamifera gewonnen. Es at hellbraun, undurchsichtig, spröde und leicht schmelzar. Sein spec. Gewicht ist 1,046. Es riecht angenehm md schmeckt gewürzhaft. Von Alkohol wird es unvolltändig anfgelöst, vollkommen aber von Aether und feten Oelen. Das ostindische wird von Alkokol ohne Rücktand aufgelöst. Zu den Säuren verhält es sich wie die larze im Allgemeinen, giebt aber nicht mit Salpetersäure ie Art von Gerbstoff, welche die Leimauflösung fällt, ondern nur die, welche Metallauflösungen niederschlägt. Vird von Alkalien leicht aufgelöst. In der Medicin ist s zu Pflastern angewendet worden.

## Harzfirnisse.

Ein großer Theil dieser Harze wird zu Firnissen anewendet, und man löst sie zu diesem Endzweck entweer in Alkohol, oder in Terpenthinöl, oder in Terpeninöl und zugleich einem trocknenden fetten Oel auf. tie Anwendung dieser Firnisse beruht auf dem Umstande, als nach Verdunstung des Auflösungsmittels ein Häutchen on Harz zurückbleibt, welches die damit überzogene Fläbe glänzend macht, und sie vor Feuchtigkeit und Naßerden schützt.

Weingeistfirnisse gerathen immer am besten, enn sie mit wasserfreiem Alkohol gemacht werden; sie ocknen schneller und widerstehen vollkommen selbst der

1

Einwirkung von schwachem Spiritus. Man bereitet sie sonst gewöhnlich mit Spiritus von 0,833 spec. Gewicht. Wenn Alkohol Harze auflöst, so werden sie gewöhnlich zuerst weich und kleben zusammen, wodurch die Einwirkung des Auflösungsmittels viel langsamer von statten gelt, Man verhindert diess auf die Weise, dass das gröblich zerstolsene Harz mit ungefähr ! seines Gewichts groben Glaspulver genau gemengt wird, welches sowohl das Zasammenbacken des Harzes als auch sein Ankleben an des Boden des Gefässes verhindert. — Ferner kann es der Fall sein, das das zurückbleibende Harzhäutchen nach dem Trocknen Risse bekommt oder gepulvert wird, de wo es ein Stols trifft. Diesem beugt man durch einen Zusatz von venetianischem Terpenthin vor, welcher dem Harzüberzug eine gewisse Weichheit ertheilt, die sich steilich mit der Zeit verliert, so dass der Terpenthin im Algemeinen nichts weiter thut, als dass er die Zeit des Eintrocknens, von wo an der Firniss Sprünge bekommen würde, verzögert. Man thut deshalb besser, statt seiner verdicktes Leinöl in Alkohol aufzulösen, und diese Auflösung in einer richtigen Quantität statt des Terpenthins oder zugleich mit diesem anzuwenden. Aber es ist nothwendig, davon nicht so viel zuzusetzen, dass der Harrüberzug nach der Verdunstung des Alkohols klebrig bleibe.

Zu farblosem Firnis nimmt man 6 Th. Sandarach, 3 Th. Mastix, 1 Th. Elemi, ½ venetianischen Terpenthin, 4 Th. Glaspulver und 32 Th. Alkohol. Nach geschehener Auslösung wird der Firnis durch Papier geseiht. Eine andere Vorschrift ist: 12 Th. Sandarach, 4 Th. Elemi, 2 Th. Anime, 1 Th. Campher und 64 Th. Alkohol. Dieser ist hart, nicht biegsam und nur auf harten Gegenständen, wie Dosen, Futteralen u. dergl., anwendbar.

Die sarblosesten Firnisse erhält man von Copal, der in Aether aufgequollen und in heissem Alkohol aufgelöst welchen letzteren man auf die beim Copal erwähnte keinen Antheilen zusetzt. Der zurückbleibende keine bemerkbare Farbe. Einen ande blichen Firn whält man durch Auf-

dösen von geschmolzenem Copal und etwas Terpenthin in wasserfreiem Alkohol.

Einen Stich in's Braune abgerechnet, ist der beste Firniss der gewöhnliche Gummilack-Firniss, aus 6—8 Th. Schelllack, 3—4 Th. Sandarach, 1 Th. venetianischem Terpenthin, 4 Th. Glaspulver und 60 Th. Alkohol. Andere nehmen 8 Th. Schelllack, 8 Th. Sandarach und 4 Th. Mastix auf 80 Th. Alkohol. Der letztere eignet sich gut zu Messingarbeiten. Wird das Gummilack vorher durch Chlor gebleicht, so wie ich es bei diesem Harze anführte, so wird auch dieser Firniss fast farblos.

Terpenthinfirnis, farblosen, erhält man aus 24 Th. Mastix, 3 Th. venetianischem Terpenthin, 1 Th. Campher, 10 Th. zerstoßenem Glas und 72 Th. rectificirtem Terpenthinöl. Wird auf Oelmalereien, Karten, Zeichnungen und Kupferstichen angewendet, nachdem das Papier vorher mit einer Auflösung von Hausenblase überzogen worden ist, nm das Durchschlagen des Firnisses zu verhindern.

Ich habe schon beim Copal die Bereitung von Terpenthinfiniss mit geschmolzenem Copal angtführt.

Dunklere Terpenthinfirnisse erhält man durch gemeinschaftliches Auflösen von Gummilack und Colophon in dem 3 bis 4fachen Gewichte Terpenthinöl,

Diese Weingeist- und Terpenthin-Firnisse kann man dann färben: gelb, mit Curcuma, Orlean, Saffran, Gummigutt; roth, mit Drachenblut, Cochenille, Sandelholz, Safflor, Alkannawurzel; grün, mit essigsaurem Kupferoxyd, und Terpenthinfirnisse mit dem Niederschlag, der durch Zersetzung der Verbindung des Harzes mit Kalidurch ein Kupferoxydsalz entsteht, welchen man abscheidet, trocknet und im Firnifs auflöst. Im Uebrigen kann man alle undurchsichtige Farben durch Einmischung einer geriebenen Farbe, wie Zinnober, Indigo, Berlinerblau, Chromgelb, bereiten, die aber hierzu geschlämmt sein müssen. Der sogenannte Goldfirnifs wird aus 8 Th. Körnerlack, 8 Th. Sandarach, 4 Th. venetianischem Terpenthin, 1 Th. Drachenblut, 2 Curcuma, 2 Gummigut

64 Th. Terpenthinöl bereitet. Mit Alkohol wird er au 4 Th. Körnerlack, 4 Th. Sandarach, 4 Th. Mastix, 4 Th. Elemi, 1 Th. Drachenblut und 192 Th. Spiritus von 0,85 gemacht. Dieser letztere Firniss ist roth und muss daber mit Gelb versetzt werden, was man so bewirkt, daß mi einen gleichen Firnis, aber statt mit Drachenblut, mit eben so viel Gummigutt bereitet, und will man einen Gegenstand einen goldähnlichen Ueberzug geben, so versucht man, welches Verhältniss beim Vermischen der bei den Firnisse sich am besten hierzu eignet. — Man kan Messing vortrefflich dem matten Golde ähnlich machen, wenn man seine Oberstäche einige Secunden lang durch eit Gemische von 6 Th. salzsäurefreier Salpetersäure und 1 Th. Schwefelsäure corrodiren lässt, unmittelbar darauf in einer warmen gesättigten Auflösung von Weinstein wäscht, und darauf bis zur völligen Trockenheit mit trockenen Sigspähnen abreibt; dann streicht man den Firniss mit einen Pinsel auf und trocknet das Messing in der Wärme. Alle messingene Instrumente zu physikalischem oder mathematischem Behuf müssen gesirnisst werden, wenn das Metall vor Einwirkung der Luft geschützt bleiben soll.

Das Lackiren hat, außer seiner schützenden Eigenschast gegen die Einwirkung des Wassers, auch zum Zweck, eine glatte und glänzende Oberfläche zu machen. Metall hat man diess schon durch die durchscheinende Politur des Metalles; aber auf Holz oder bei einer undurchsichtigen Lackirung muss die vom Firniss gebildete Ober-Häche polirt werden. Man streicht dann den Firniss viel Mal über, dass der Ueberzug eine bemerkliche Dicke bekommt, streicht aber nicht eher von Neuem auf, als bis jedesmal der vorige Ueberzug gut getrocknet ist. Dann schleist man ihn, nach mehrtägigem Trocknen, mit Oel und Trippel ab, so, dass die Oberfläche vollkommen eben wird, worauf man durch Reiben mit Puder polirt, bis dass er vollen Glanz erlangt hat. Mahagoni-Tische und ähnliche Gegenstände von Holz werden lackirt, nachdem die Obersläche des Holzes mit Bimstein abgeschliffen und dann mit Trippel und Leinöl polirt worden ist, auf die

Art, daß man ein Stück nach dem andern vom Holze mit einem Gemenge von ganz wenig Leinöl mit Gummilack-Firniss reibt, bis es vollkommen glänzend geworden ist. Bei diesem Reiben trocknet der Firniss ein und wird polirt. Der Ueberzug wird dünn, kostet aber nicht viel Firniss und lässt sich leicht wieder ausbessern, wenn er abgenutzt ist.

## Extracte und extractförmige Stoffe.

Wird eine getrocknete Pflanze mit warmem Wasser Thergossen und damit digerirt, so losen sich ihre auflös-Lichen Stoffe auf, und wird diese Auflösung nachher abgedampft, so bleibt eine braune, gewöhnlich dicke und weiche Masse zurück, die man Extract nennt. Dieses Extract enthält in den meisten Fällen Zucker, Gummi, verchiedene Salze, wie von Kali, Kalkerde mit Essigsäure, Aepfelsäure und bisweilen auch anderen Phanzensäuren, gemengt außerdem mit irgend einer der Pflanze eigenhumlichen Substanz, welche dem Extract gewisse Eigenschaften ertheilt, derentwegen es gerade bereitet wird. Man ist lange ungewiß gewesen, ob nicht in den Pflanmen ein für alle gemeinschaftlicher Stoff enthalten sei, der sowohl in Wasser als in Spiritus auflöslich ware, und die Rigenschaft hätte, beim Abdampfen des Auflösungsmittels sich zu verdicken und zuletzt die zähe Masse zu bilden, welche wir Extract nennen. Scheele nannte ihn Materia saponacea, welchem auch Hermbstädt folgte, bis Vauquelin ibn Extractivstoff nannte, und, als dessen charakterisirende Eigenschaften, einige Verhältnisse bestimmte, die sich bei Pflanzenextracten zeigen, wenn sie binsichtlich ihrer chemischen Natur auch noch so ungleichartig sind. Sie werden nämlich in Berührung mit der Lust allmählich verändert. Wenn auch die aufgelösten extractiven Stoffe von Anfang an farblos sind, wie z. B. in den ausgepreisten Pflanzensäften, so werden sie beim Abdampfen zuerst gelb, dann gelbbraun und zuletzt ganz dunkelbraun. Während dessen wird Sauerstoff aus der

Last absorbirt und gleichviel Kohlensäuregen aus der Milösung entwickelt, nach de Saussure's Versuchen. Bei sortgesetztem Abdampsen bekommt die Flüssigkeit ein braune Haut, sie wird durch ein braunes Pulver with und zuletzt, wenn sie die Consistenz von Extract edas hat, wird dieses klar, durchscheinend, braun, trüht sch aber beim Wiederauslösen in Wasser und setzt eine grün Menge der braunen pulverförmigen Substanz ab. Wini das Extract verdünnt, so lange als noch ein Niederstig entsteht, filtrirt und wiederum abgedampst, so zeigez sch dieselben Erscheinungen von Neuem, und diess danst s lange, als noch etwas von den extractiven Stoffen ibrig ist, woranf zuletzt Zucker und Gummi, wenn sie von den sind, nebst Salzen in der Auflösung zurückbleibes. Chlor erzeugt augenblicklich eine Menge von jenen Niderschlag. Die gefällte und abfiltrirte Substanz hat mit oxydirten Extractivstoff genannt; aber dieser Name bezeichnet eine unrichtige Vorstellung; denn bei der Bidung dieser Substanz verbindet sich kein Sauerstoff dami, ein Antheil ihres Kohlenstoffs verbindet sich mit des Sauerstoff der Luft, und es bildet sich, nach de Saus rure, aus dem Wassertoff und Sauerstoff des Extracts eine Portion Wasser, so dass die bei diesem Prozess enstehende braune Substanz an Kohlenstoff reicher wird, ak sie zuvor war. Wir wollen sie daher den Absatz der Extracte (Apothema) nennen. Er ist in Wasser nicht unauflöslich, welches sich damit gelb, rothgelb oder ich färbt und ihn beim Abdampfen unverändert absetzt; a ist indessen in Wasser sehr schwer auflöslich und schon eine sehr geringe Menge davon färbt dasselbe. chendheißem Wasser wird er in etwas größerer Menge aufgelöst, und diese Auflösung trübt sich beim Erkalten In Alkohol löst er sich weit mehr als in Wasser auf, und leichter in kochendheissem, als in kaltem. Sein bestes Auflösungsmittel ist kaustisches Alkali, welches denselben 'i großer Menge aufnimmt, und, damit gesättigt und conirt, eine dunkelbraune Auflösung bildet. Auch von Alkalien wird er aufgelöst, und aus dieses inflösungen wird er durch Säuren gefällt. Er verbindet ch dabei mit der zum Fällen angewandten Säure, durch eren Gegenwart der Niederschlag die Eigenschaft be smmt, feuchtes Lackmuspapier zu röthen. Diese Eigenhaft desselben, sich begierig mit elektronegativen Körern zu verbinden und damit niederzuschlagen, erklärt rossentheils die specifischen Ungleichheiten, welche diese abstanz, wenn sie aus verschiedenen Extracten niedergehlagen ist, zeigt, indem sie sich beim Niederfallen mit nen Antheil der noch unzersetzten, oder einer dem Exacte eigenen freien Saure verbindet. So z. B. werden isensalze vom Absatz des Galläpfelextracts geschwärzt, erden aber grün von dem des Chinaextractes, des Tansnrinden-Extracts und des Extracts von ungebranntem affee, was die Gegenwart eines Antheiles unzersetzter abstanz in chemischer Verbindung mit der durch Einwirang der Luft gebildeten anzuzeigen scheint. Aus einien Extracten wird der Absatz wenig gefärbt, aus andem dunkelgelb, gelbbraun, roth oder dunkelbraun.

Die Absatz-Substanz gleicht in ihrem chemischen Veralten sehr derjenigen, welche in der Dammerde, als letzs Glied der organischen Materien, zurückbleibt, welche
zir Dammerdeextract nennen, und die von Einigen, durch
ine unrichtige Vergleichung, Ulmin genannt worden ist.

Man bereitet die Extracte entweder aus trockenen oder ne frischen Pflanzen. Aus den trockenen erhält man sie atweder durch Infusion oder durch Auskochen. a) Innai on nennt man, wenn ein Pflanzentheil oder eine anze zerschnittene Pflanze mit kochendheißem Wasser ibergossen und an einer warmen Stelle, unter öfterem Imschütteln, stehen gelassen wird, wobei das warme Waser des trockene Pflanzenskelett aufweicht und Alles ausieht, was es von auflöslichen Substanzen enthält. Die Plüssigkeit wird abgeseiht und das Unaufgelöste ausgereist, worauf es von Neuem mit warmem Wasser übergossen wird, um alles noch übrige im ausgepreßten Skeatt Zurückgebliebene auszuziehen. Trockene pulverförnige Substanzen, die sich nicht unter der Presse

deln lassen, muss man auf die Art ausziehen, dass man sie in ein den Zuckerhutformen ähnliches Gefäls, oder is einen Trichter mit unvollkommen verschlossener Oeffnung legt, und, nachdem die erste Infusion abgelaufen ist, die untere Oeffnung verschliesst und frisches Wasser aufgiels, welches man nach 6 bis 8 Stunden wieder ablaufen läß, womit man so lange fortfährt, als noch etwas aufgelöt Diese verschiedenen Infusionen werden natürlich immer schwächer und schwächer. Man dampft sie, an besten jede einzeln, in flachen Schaalen bei einer Wärme ab, wodurch sie nicht in's Kochen kommen, bis sie dieselbe Concentration, wie die erste, erlangt haben, woauf man sie zur gemeinschaftlichen Abdampfung mit einander vermischt. b) Die durch Auskochen der Pflanzen mit Wasser erhaltene Auflösung pflegt man Dococt m nennen. Sie ist gewöhnlich gesättigter, als eine Infusion mit der gleichen Menge Wassers wird, und enthält zehr oft Substanzen, die beim Erkalten ihre Auflöslichkeit verlieren, und daher das Dococt trüben. Viele Pflanzen erfordern ein lange anhaltendes Auskochen, wenn sie alle in Wasser Auflösliche abgeben sollen. Sie müssen gewöhnlich mehrere Male mit erneuertem Wasser ausgekocht werden, ehe alles ausgezogen wird. Im Uebrigen behandelt man beim Abdampsen die Decocte eben so wie die Infusionen. Das zur Bereitung von Infusionen und Decocten dienende Wasser muss Regenwasser oder desillirtes Wasser und darf nicht Brunnenwasser sein, dessen Gehalt an kohlensauren Erdsalzen oft wirksame Stoffe aus fällt und im Extract immer nicht unbedeutende Quantitäten der im Wasser vorhandenen anderen Salze zurückläst. - Von frischen Pflanzen erhält man das Extrad durch Auspressung des Sastes und Abdampfung. Die Pflanze wird in einem Mörser zu einer breiartigen Masse zerstolsen, und, wenn es nöthig ist, dabei mit etwas Wasser vermischt, worauf man das Ganze in einen leinenen ck bringt und auspresst. Der durchlaufende Sast ist l nicht selten grünlich, theils von grünem Farbs von, während des Zerstossens, sein zermiltem Skelett. Gewöhnlich wird er von dieser Trümg nicht abgeseiht, sondern durch Erhitzen bis zu +70°
klärt, indem das darin enthaltene Pflanzeneiweiß gent, das Farbwachs und Theile vom Skelett umschließt,
ad sich abseihen läßt, worauf die Flüssigkeit klar und
ablos wird. Die abgesetzte grüne Masse pflegt man grüschlos wird. Die abgesetzte grüne Masse pflegt man grüschlos wird. Die abgesetzte grüne Masse pflegt man grümit wirksame Theile aus dem Safte nieder, weshalb
an sie, nach Abdampfung des Saftes bis zu dünnem Ex-

ect, demselben wieder beizumischen pflegt.

Bei Abdampfung dieser Infusionen, Decocte oder auspressten Säfte, erleiden die darin aufgelösten extractiven offe bedeutende Veränderungen. Die sich über ihrer berfläche beständig umwechselnde Luft bewirkt darin nen bedeutenden Absatz, und die Größe dieser Verderung vermehrt sich mit der Temperatur, so daß, wenn an durch stärkere Hitze die Zeit des Aussetzens der Luft vermindern sucht, die Veränderung größer wird, als enn man zum Abdampfen längere Zeit, aber eine geadere Hitze nimmt. Oft ist es der Fall, dass durch Unchtsamkeit bei der Bereitung ein solches Extract keine ehr von den Eigenschaften der Pflanze zurückbehalten at. die man in dem Extract zu concentriren suchte. Ge-Sholich pflegt man bei der pharmaceutischen Bereitung ieser Extracte alle mit einander vermischten Auflösungen, der zuerst die schwachen und nachher die zugemischten esten oder stärksten, kochend abzudampfen, und das ochen fortzusetzen, bis dass der Rückstand Consistenz zu skommen anfängt, worauf man das letzte auf die Art indampft, dass man die Masse in ein kleineres Gefäss usgießt, und dieses in eine Pfanne mit kochendem Waser stellt. Oft wird diess versäumt und das Abdampfen ber freiem Fener oder auf dem Sandbad fortgesetzt, wo ann das Extract gewöhnlich auch angebrannt wird.

Wenn die Extracte die Wirksamkeit der Pflanze bealten sollen, so wird erfordert: 1) dals man die Infusion
der das Decoct so concentrirt als möglich macht, und
leber einen Theil von wirksamer Substanz der Pflanze

verloren gehen lässt, als dass man durch Verdünnung mit dem Waschwasser und dadurch verlängertes Abdampsen das zerstört, was im Extract enthalten sein soll. 2) Dass das Abdampsen in sehr slachen Porzellanschaalen bei einer, nicht +40° übersteigenden, oder besser noch bei einer niedrigern Temperatur geschehe. Man erhält dann da Extract gewöhnlich in Gestalt einer gelben, durchsichtigen Masse, welche man, während sie noch warm und weid ist, herausnimmt, worauf man eine neue Menge der Auflösung abdampst. So wie die Extracte durch die weniger achtsame Bereitung, womit man sie in den Apotheken macht, gewöhnlich erhalten werden, bekommen sie nicht selten eine sast schwarze Farbe, sind selbst in dünnen Fäden undurchsichtig, und riechen und schmecken oft angebrannt.

In neuerer Zeit hat man die Bereitung der Extracte viel sicherer und zuverlässiger durch Abdampfung im lustleeren Raum, wobei die Einwirkung der Lust vermisden und eine höhere Temperatur nicht gebraucht wird, zu bewerkstelligen angefangen, und zwar auf folgende Weise: Man hat eine große kupferne Kugel, z. B. von 16 bis 20 Quart Inhalt, die luftleer gemacht werden kann, entweder vermittelst einer Lustpumpe, was das beste und einfachste ist, oder dadurch, dass man Wasser darin kocht, und, nachdem die Wasserdämpfe 1 Stunde lang mit Heftigkeit durch eine oben angebrachte Schraubenöffnung ausgeströmt sind, diese verschliesst und die Kugel abkühlt Mit dieser Kugel communiciren eine oder mehrere Abdampfschaalen dadurch, dass andere sphäroïdische Gesäle durch geneigte, mit Ventilen verschliessbare Röhren sich in der kupfernen Kugel öffnen. Diese sphäroidischen Gefässe bestehen aus zwei Hälften, die luftdicht zusammengeschraubt werden können. In die unterste wird nu eine hineinpassende Schaale von Zinn oder Porzellan mit der abzudampfenden Flüssigkeit gesetzt, worauf man die obere Hälfte anschraubt. Es gewährt Vortheil, in die obere Hälfte auf zwei entgegengesetzten Seiten starke Urgläser einzukitten, wodurch man, wenn ein Licht vor das eine gehalten wird, den Fortgang der Abdampfung beobachten kann. Unter diese kleineren Gefässe setzt man eine Oellampe mit einfacher Flamme, wodurch die Temperatur bis zu +40° höchstens +50° erhöht wird, und wobei das Wasser mit der größten Leichtigkeit verdunstet, und sich in der luftleeren, nicht erwärmten, größeren Kupferkugel condensirt. Je kälter man diese hält, um so weniger brauchen die Abdampfungsgefäße erwärmt zu werden. Es wäre von großer Wichtigkeit für die Heilkunde, wenn keine anderen als die auf diese Weise bereiteten Extracte als Heilmittel angewendet würden.

Die Wirkung, welche die Luft während des Abdampfens auf die Flüssigkeit ausübt, hört nicht nach der Abdampfung bis zum Extract auf, welches gewöhnlich von noch zurückgebliebenem Wasser noch weich ist, sondern sie fährt beständig fort; die Aerzte halten gewöhnlich die Jahre alten Extracte für wenig wirksam, und die narcotischen nach dieser Zeit für untauglich. Diejenigen Extracte, welche bis zum Hart- und Festwerden eingetrocknet werden können, erleiden nachher keine weitere Veränderung.

Die Consistenz der Extracte ist verschieden; im Allgemeinen haben sie Honigdicke; mehrere enthalten so viel von zersliesslichen Salzen, dass sie nach und nach zu einer wie Syrup sliessenden Masse zergehen. Andere wagt man nicht so weit einzutrocknen, aus Furcht, ihre Wirksamkeit zu zerstören, und man sucht ihnen dann die gehörige Consistenz durch Einmengung von getrockneten Faecula und Pulver der getrockneten Pslanze zu geben, wie es mit den narcotischen der Fall ist.

Mehrere Extracte bereitet man mit Spiritus; man nennt sie Extracta spirituosa, und sie enthalten dann nicht die in Alkohol unauflöslichen Salze, so wie kein Gummi aus der Pflanze, statt dessen aber Harz und bisweilen fettes Oel. Andere bereitet man so, dass die Pflanzensubstanz zuerst mit Spiritus, und alsdann mit Wasser

ausgezogen wird, welche man, jedes für sich, zur dinnen Syrupsconsistenz abdampft, sie dann sehr genau mit einander vermischt und zur Consistenz von dickem Honig abdampft. Dabei verbinden sich die Pflanzenstoffe mit einander, so dass die Masse homogen und durchscheinend wird, und das Harz aus dem Alkohol-Extract löst sich wirklich in der Masse des wästrigen Extracts auf. Diese Extracte werden spirituoso-aquosa genannt.

In Destillationsgefäsen einer höheren Temperatur ausgesetzt, trocknen die Extracte zuerst aus, schmelzen dan und blähen sich auf, wobei sie sich unter Entwickelung von brennbaren Gasen, brenzlichem Oel und einer brannen sauren Flüssigkeit, die freie Essigsäure und bisweilen etwas essigsaures Ammoniak enthält, zersetzen. Sie lasen eine poröse, aufgeblähte Kohle zurück, nach deren Verbrennung kohlensaures Kali und kohlensaure Kalkerde, die gewöhnlich als pflanzensaure Salze in den Extractes vorhanden sind, zurückbleiben. Bisweilen findet man in der Asche Spuren von Kupfer, Blei oder Zinn, welche dann von den, zur Einkochung der Extracte gebrauchten Gefäsen herrühren; und es ist daher das Verbrennen die sicherste Art, ausfindig zu machen, ob ein Extract durch unachtsame Bereitung metallhaltig geworden sei.

Wird ein Extract in Wasser ausgelöst, und hierzu dam Kochsalz oder ein anderes leicht auslösliches, nicht so leicht zersetzbares Salz bis zur völligen Sättigung der Flüssigkeit zugesetzt, so schlägt sich der größte Theil des ausgelösten Extractes in Gestalt einer braunen, zähen Masse nieder. Dieser Niederschlag wird nur dadurch bewirkt, daß des Salzwasser das Extract nicht ausgelöst halten kann, welches sich aber in reinem Wasser wieder auslöst.

Die Extracte sollten in lustdicht verschließbaren Gefäßen aufbewahrt werden; aber gewöhnlich hat man sie
in steinernen oder porzellanen, nur leicht mit aufgelegtem Deckel oder mit übergebundener Ochsenblase bedeckten Gefäßen, wodurch die Lust nicht verhindert wird,
sich in gleichem Maaße, als ihr Sauerstoff vom Extract
chluckt wird, umzuwechseln. Um sie vor Schimmel

u bewahren, befeuchtet man ihre Oberstäche in dem Vervahrungsgefäss mit etwas Alkohol.

Wir können die Extracte in drei Hauptklassen eintheien: bittere, adstringirende, und narcotische und giftige.

## A. Bittere Extracte.

Diese kann man wiederum eintheilen in rein bitere, Extracta amara, und in bittere.

a) Rein bittere werden zu pharmaceutischem Beuf bereitet aus Wermuth (Artemisia Absinthium), aus em zarten, frisch ausgeschlagenen Laub der Birken (Beula alba), aus der Cascarillenrinde (Croton Eluteria), us den Spitzen des Tausendgüldenkrauts (Erythraea Cenaurium), aus den Chamillenblumen (Matricaria Chazomilla), aus der Alantwurzel (Inula Helenium), aus ler Wurzel von Gentiana lutea und purpurea, aus der mreisen Schaale der Wallnüsse (Juglans regia), aus lem Hopsen (Humulus Lupulus), aus der Schaafgarbe Achillea Millefolium), aus dem Löwenzahn (Leontolon Taraxacum), aus dem Schösslingen der Tannenzweige Pinus sylvestris), aus dem Baldrian (Valeriana officinais und Phu) und anderen mehr.

Die Natur des bitteren Bestandtheiles in diesen Exracten ist sehr ungleich, aber seine chemischen Charactere ind bis jetzt noch so wenig der Gegenstand von Unteruchungen gewesen, dass wir darüber nur sehr wenig sagen können. Man nahm in denselben einen gemeinschaftichen Bestandtheil an, den man Principium amarum nannte, und dessen Hauptcharakter in dem bitteren Geschmack und in einer heilsamen Wirkung auf den Magen, oder, wie man es nannte, in seiner magenstärkenden Krast lag. Im Allgemeinen wird der bittere Stoff aus der siltrirten Auslösung des Extracts von Bleiessig geställt, wodurch die Flüssigkeit sarblos wird. In der Genzianawurzel ist eine Substanz enthalten, die krystallisirbar ist, und die ich weiter unten beschreiben werde. Sie hat sinen bitteren Geschmack, ob sie aber den einzigen bitte-

562 Aloë.

ren Bestandtheil des Gentianaextracts ausmache, ist schwer zu sagen.

8) Bittere Extracte von Merkwürdigkeit sind folgende:

Aloë, welche von den verschiedenen Species von Aloë, nämlich soccotrina, perfoliata und spicata erhalten wird. Die besseren Arten werden durch Auspressen der Blätter, oder selbst durch freiwilliges Aussließen aus dem an der Spitze abgeschnittenen und umgekehrt ausgehängten Blatte gewonnen, indem dieser Saft nachher geseiht und bei einer sehr gelinden Wärme zu einem Extract abgedampt wird, das allmählich so erhärtet, daß es sich pulvern läßt. Im Handel kommen mehrere Arten davon vor, nämlich lucida, soccotrina und hepatica, die an verschiedenen Orten bereitet und nur wegen der Farbennüance unterschieden werden. Die sogenannte Aloë caballina wird durch Auskochen der Blätter gewonnen.

Die Aloë ist braun oder gelbroth, und hat einen sehr bitteren Geschmack. Sie löst sich dem größten Theile nach in Wasser und in Alkohol auf. Wasser lässt eine pulverförmige braune Substanz unaufgelöst zurück, die sich in einem gewissen Grade in kochendem Wasser auflöst, sich aber beim Erkalten wieder größtentheils niederschlägt. Diese Substanz backt zu einer weichen, in der Wärme schmelzenden, in Alkohol, Aether und Alkali leicht auflöslichen Masse zusammen. Aus diesem Grunde hat man sie für ein Harz angesehen; aber Braconnot's Versuche zeigen, dass sie Absatz ist, verbunden mit einem Antheil unzersetzten Extracts, die sich durch Digestion in Wasser mit Bleioxyd von einander trennen lassen. Der Absatz verbindet sich mit dem Bleioxyd, und das unveränderte Extract löst sich im Wasser auf. Aus dem Bleioxyd kann man vermittelst sehr verdünnter Salpetersäure, welche das Oxyd auflöst, den Absatz in Gestalt eines braunen Pulvers erhalten, welches in kaltem Wasser unauflöslich ist, kochendes Wasser gelbbraun färbt, schwierig von Alkohol aufgelöst, und daraus durch Wasser niedergeschlagen, und nach Verdampfung des Alkohols m

erändert wieder erhalten wird. In Alkali ist es auflösich und wird deraus durch Säuren gefällt. Der Absatz verbindet sich dabei mit der Säure, so dass man ihn wohl chwerlich anders, als durch Fällung mittelst eines Bleicalzes und Zersetzung des Niederschlags durch Schwefelwasserstoffgas, rein erhalten kann, indem man ihn dann nit Alkohol auszieht. Er brennt wie Zunder ohne Flamme and ohne zu schmelzen. Das unveränderte, in Wasser auflösliche Extract hat den Namen Aloebitter bekommen. Es enthält noch eine kleine Menge Absatz aufgelost, den man durch Digestion mit Bleioxyd abscheidet, worauf man die braune, an der Luft dunkler werdende Auflösung zur Trockne abdampft, die dabei ein gelbes, Jurchscheinendes, gummiähnliches Extract zurückläßt, welches bei gelinder Wärme schmilzt und einen saffranartigen, sehr bitteren Geschmack hat. Bei der Destillation gibt es eine saure Flüssigkeit, Spuren von Ammoniak enthaltend, ein dickes brensliches Oel, und eine poröse Kohle, tie nach völliger Verbrennung Spuren von Kali hinterläßt.

Die Auflösung der Aloë in Wasser wird, mehrere Monate für sich stehen gelessen, ohne zu schimmeln oder na faulen, dick und dann stark von Galläpfelinfusion gefallt. Das Aloëbitter löst sich in wasserhaltigem Alkohol. ber weder in wasserfreiem Alkohol, noch in Aether auf. Mit Chlor giebt seine Auflösung in Wasser ein Coagulum. welches dem im Wasser unauflöslichen Theil der Aloe eleicht. Von kalter Schwefelsäure wird es ohne Veränderung aufgelöst. In kalter Salpetersäure löst es sich mit prünlicher Farbe auf, und in der Wärme bildet sich Aepfelvaure, Oxalsaure und eine röthliche, harzahnliche, nach Vanille riechende Substanz, die bei gelinder Hitze detomirt. Erhitzt man 1 Th. Aloëbitter mit 8 Th. Salpetersäure, dampft die Auflösung zur Trockne ab, und behandelt den Rückstand mit Wasser, so bleibt, nach Braconnot, ein dunkelgelbes Pulver von sehr bitterem Geschmack maaufgelöst, das sich in sehr geringer Menge in Wasser caflost, demselben aber eine Purpurfarbe ertheilt, und beum Erhitzen verpufft, als ware es mit Salpeter vermischt,

indem es dabei an einen darüber gehaltenen kalten Körper ein purpurfarbenes Pulver absetzt. Diese Substam verbindet sich mit Kali zu einer detonirenden pupurfarbenen Verbindung. In Wasser aufgelöstes Aloëbitter wird durch Vermischung mit freien Säuren heller, indem dabei ein geringer Niederschlag entsteht. Von Alkali wird seine Auflösung dunkelroth gefärbt. Auch von Eisenoxydsalzen wird sie dunkelroth. Von Zinnchlorür wird sie unbedeutend, und von essigsaurem Bleioxyd, weinsaurem Antimonoxyd-Kali, Zinnchlorid, so wie Mangan-, Zink- und Kupfersalzen, gar nicht gefällt. Salpetersaures Quecksiberoxydul und Silberoxyd bewirken darin erst nach einiger Zeit einen Niederschlag.

Die Aloë wird sehr viel in der Heilkunde angewendet, und ist eines der gewöhnlichsten und kräftigsten Abführungsmittel.

Coloquinthenbitter, aus dem Mark von Cucsmis Colocynthis, und ausgezeichnet dutch seine große Bitterkeit. Man nimmt das Mark heraus, befreit es von den Kernen, zerschneidet es und zieht es mit kaltem Wasser aus. Nach Vauquelin muss diess mit kaltem geschehen, und diese Auflösung dann bei gelinder Wärme abgedampst werden, wobei sie sich trübt und ölähnliche, nach dem Erkalten, erstarrende Tropsen absetzt, die sich so lange absetzen, als man noch abzudampfen hat. Diese sind nun das Coloquinthenbitter (Colocynthin). Sie lösen sich leicht in Alkohol auf. Nach Braconnot wird das Mark mit Wasser ausgekocht, das Decoct zur Trockne verdampft und der Rückstand mit Alkohol behandelt, welcher das Gummi unaufgelöst lässt und den bitteren Stoff, nebst essigsaurem Kali, aufnimmt. Die Alkoholauflösung wird abgedampft und der Rückstand mit einer sehr geringen Menge Wassers behandelt, welches das Kalisals auflöst und den größten Theil des bitteren Stoffs unaufgelöst lässt. Es bildet nach dem Trocknen eine röthliche nder gelbbraune, durchscheinende, spröde und gesprun-

Masse, die sich leicht zu einem gelblichen Pulver Nach Braconnot stellt es schwach die

'arbe 'des gerötheten Lackmuspapiers wieder her. Erhitzt, rennt es mit Flamme, wie ein Harz, und bei der Deillation giebt es etwas Ammoniak. Zur Auflösung bearf es etwas weniger als das 5 fache seines Gewichts kalen Wassers; von kochendem wird es in noch größerer lenge aufgelöst, und beim Erkalten setzt sich nichts ab. uch in Alkohol und in Aether ist es auflöslich. Chlor ewirkt in seiner Auflösung in Wasser einen in Alkohol uslöslichen Niederschlag. Sowohl Säuren als stark zeriessliche Salze, wie Chlorcalcium und essigsaures Kali, :hlagen es in einer zusammenhängenden, klebrigen Masse ieder, die sich nicht mehr in Wasser auflöst, und sich vie das nach Vauquelin's Vorschrift bereitete zu veralten scheint. Dagegen wird es nicht von kaustischem lkali, Baryt- oder Kalk-Wasser gefällt. Es wird nie-ergeschlagen von schwefelsaurem Eisenoxydul, schwefelturem Kupferoxyd und salpetersaurem Quecksilberoxyd, icht bedeutend aber von Quecksilberchlorid, salpetersaum Silberoxyd oder essigsaurem Bleioxyd. - Von Gallofelinfusion wird es mit hellgelber Farbe zu einer so icken Masse gefällt, dass das Glas umgekehrt werden ann, ohne dass sie aussliesst. Der Niederschlag ist soohl in Alkohol als in kochendheißem Wasser, woraus : sich beim Erkalten absetzt, auflöslich.

Das Coloquinthenextract wird in der Medicin als ein äftiges Abführungsmittel gebraucht.

Eigener bitterer Stoff der Rhabarberwurzel Rhabarberbitter) wird, nach Pfaff, erhalten, wenn is mit Wasser bereitete und so gut wie möglich ausgeocknete Extract mit wasserfreiem Alkohol digerirt wird, ovon man nachher den größten Theil abdestillirt und en Rückstand behutsam eintrocknet. Er bildet eine dunelbraune, glänzende, undurchsichtige Masse, von einem genen, höchst unangenehmen Rhabarber-Geruch und Jeschmack, welcher letztere zugleich etwas zusammenehend ist. Bei der Destillation giebt er kein Ammoniak, id beim Erhitzen in offener Luft wird er unter Verbreing des Geruches nach gebranntem Zucker zerstört. In

der Lust wird er seucht, und in Wasser ist er in allea Verhältnissen auflöslich; die Auflösung ist rothbraun und verdünnt gelb. Er ist in Alkohol und in weniger als den 5 fachen seines Gewichtes Aether auflöslich. Von Salpetersäure wird er in Aepfelsäure und Oxalsäure verwmdelt. Die Alkalien färben seine Auflösung braun, obse sie zu fällen; Baryt- und Kalkwasser scheiden rothbraum Flocken ab (Vergl. pag. 293.). Seine Auflösung wird von Eisensalzen grün gefärbt, und nach einiger Zeit schligt sich eine dunkelgrüne Substanz nieder. Schwefelsames Kupferoxyd färbt ihn grünbraun und bildet nach einigen Stunden einen braunen Niederschlag. Salpetersaures Bleioxyd wird davon schwach, aber essigsaures Bleioxyd und salpetersaures Quecksilberoxydul stark mit gelber Farbe gefällt. Er wird nicht gefällt von Alaun, von weinsaurem Antimonoxydkali, von Zinksalzen, von Zinnchlorür und von Quecksilberchlorid; ferner nicht von Galläpfelinfusion; dagegen aber fällt er, wie Gerbstoff, die Leinauflösung in weichen, rothgelben Flocken.

Diese Substanz wird in der Medicin als ein magenstärkendes und in größerer Dosis als Abführungsmittel gebraucht.

## B. Adstringirende Extracte. Gerbstoffarten.

Holzrinde und viele perennirende Wurzeln von jährigen Pflanzen enthalten eine größere oder kleinere Menge einer Substanz, welche man Gerbstoff genannt hat, wegen ihrer Eigenschaft sich mit dem thierischen Gewebe der Haut zu verbinden, welche dadurch, wie man es nennt, gegerbt wird. Diese Operation ist zwar von Alters her bekannt gewesen, allein die Substanz, welche sich dabei mit der Haut verbindet, ist zuerst von Dejeux, und mit noch größerer Genauigkeit von Seguin unterschieden worden, und Proust bemühte sich, Methoden aufzufinden, um sie von anderen Stoffen, welche zugleich in gerbstoffhaltigen Pflanzen vorkommen, zu trennen.

Nach Wahlenberg kommt der Gerbstoff vor: 1) in einigen perennirenden Wurzeln von jährigen Kräutern, Tormentilla erecta, Polygonum Bistorta, Ly-

thrum Salicaria; 2) in der Rinde der meisten Baumstämme, und in den jungen Zweigen von Sträuchern und holzigen Pflanzen. Der Gerbstoff ist am reinsten in dem Holze, und bekommt gegen die Oberfläche der Rinde eu eine dem Extract-Absatz immer gleichartiger werdende Natur; 3) in den Blättern der Kräuter findet er sich selten (Saxifraga crassifolia enthält jedoch denselben in Menge); dagegen aber findet er sich in den Blättern der Bäume und Sträucher, z. B. der Eichen und Birken, bei welchen er sich jedoch gegen den Herbst zu vermindert, in Arbutus Uva ursi und A. Unedo, Rhus Coriaria u. a.: 4) in den Schaalen von Früchten und Saamen, so wie in deren Scheidewänden, wie z. B. in den Erlen- und Fichtenzapfen, in den Hülsen verschiedener Leguminosen, in der Schaale fleischiger Früchte, wie in den Vogelkirschbeeren, Hambutten, rothen Trauben u. a.; 5) in unreifen Früchten. Er findet sich selten oder nie in Blumenblättern (die Bluthe von Punica Granatum macht hiervon eine Ausnahme), im Fleische reifer Früchte oder Saamen und nicht in jährigen Pflanzen. Nach H. Davy's Versuchen erhält man folgende Mengen Extract und Gerbstoff aus 100 Th. der folgenden Pflanzen in trocknem Zustand:

	Extract,	Gerbstoff darin,
Galläpfel	37,5	26,4
Die weiße innere Rinde von alten Eichen	22,5	15
— von jungen Eichen	23,1	16
— vom Roßkastanienbaum	18,5	15,2
Gefärbte innere Rinde von Eichen	10,0	4
— vom Kastanienba	um 8,5	3
Ganze Eichenrinde	12,7	6,3
Ganze Roßkastanienrinde	11,0	4,3
Ganze Ulmenrinde		2,7
Gewöhnliche Weide		2,2
Sumach von Sicilien	34,3	16,2
- Malaga	32,5	16,4
Souchong-Thee	32,5	10
Grüner Thee		8,5
Catecha von Bombay		54,3
- aus Bengelen		1,84

In diesen adstringirenden Extracten macht der Gerbstoff bisweilen die Hauptmasse aus, bisweilen ist er mit anderen, in Wasser auflöslichen Stoffen vermischt.

Die den Gerbstoff charakterisirenden Eigenschaften sind folgende: er schmeckt zusammenziehend, oft ohne alle gleichzeitige Bitterkeit, er ist gewöhnlich geruchlos, seine Auflösung in Wasser röthet das Lackmuspapier. Mit einer gewissen Menge concentrirter Schweselsäure vamischt, wird er niedergeschlagen; desgleichen von den meisten Metallsalzen, zumal den Blei-, Zinn- und Kupfersalzen, so wie endlich von einer Auflösung von Tischlerleim. Mit aufgelösten Eisenoxydsalzen bildet er ebenfalls Niederschläge, und zwar entweder schwarze oder graugrüne, indem die darüber stehende Flüssigkeit entweder dunkelblau, in's Grüne ziehend, oder rein grün bleibt. Nach diesem ungleichen Verhaltem hat man den Gerbstoff in zwei Arten eingetheilt, nämlich in solchen, welcher von Eisensalzen schwarz oder blau, und in solchen, welcher davon grün wird.

Ob diese beiden Arten aus bestimmt verschiedenen Stoffen bestehen, oder ob sie nur durch zufällige Einmischungen von einander unterschieden sind, läst sich gegenwärtig nicht entscheiden; man hat nämlich Anlass zu vermuthen, dass die bläuende Farbe, welche ebenfalls durch Galläpfelsäure entsteht, möglicherweise von einer Einmengung dieser Säure herrühren könne. So viel scheint jedoch aus den bis jetzt gemachten Erfahrungen hervorzugehen, dass ungleiche Pflanzen Gerbstoff mit derselben Art von Verschiedenheiten hervorbringen, welche zwischen ungleichen setten oder flüchtigen Oelen, ungleichen Harzen u. s. w. bestehen, wie man leicht aus den nun zu beschreibenden Arten sehen wird.

Einige Chemiker vermuthen, der Gerbstoff sei kein besonderer, näherer Bestandtheil des Pflanzenreichs, sondern bestehe aus einer extractartigen Substanz, verbunden mit einer Säure, welche, wenn sie Galläpfelsäure ist, dem Gerbstoff die Eigenschaft, Eisenoxydsalze zu schwärzen, ertheilt. Zu dieser Vermuthung wurde man dadurch ver-

anlast, das mehrere Pflanzeninfusionen, welche für sich die Leimauslösung nicht fällen, diese Eigenschaft erlangen, wenn sie mit einer freien Säure vermischt werden; so fand z. B. Pelletier, das eine Saffraninfusion die Leimauslösung nicht fälle, diese Eigenschaft aber beim Vermischen mit Galläpfelsäure bekomme. Che vreul fand, dass eine kalte Infusion von Fernambuk die Leimauslösung nicht fälle, das sie aber den Leim niederschlage, wenn sie zum Extract abgedampst und hernach bis zu demselben Grad, wie sie zuvor war, verdünnt werde.

Aus allen diesen Umständen kann man wohl schliesen, dass der Gerbstoff noch weiterer Untersuchungen bedürfe, wenn wir einige Gewissheit über seine Natur erlangen wollen, aber sie berechtigen uns deshalb noch
nicht, eine solche Zusammensetzung aus Säure und Extractivstoff für bewiesen zu halten; man sollte erwarten,
dass stärkere Säuren die schwächeren austreiben und ersetzen würden, um auf diese Art nach ungleichen Säuren
ungleiche Gerbstoffe mit einer und derselben Pflanzensubstanz hervorzubringen, was aber auf keine Weise der
Fall ist.

# w) Gerbstoff, welcher die Eisenoxydsalze blau färbt.

Gerbstoff von Eichen. Das ganze Geschlecht Quercus enthält einen Gerbstoff, welcher sich ziemlich gleich zu sein scheint; er findet sich da im Holze des Stammes und der Wurzel, in der Rinde, in dem Laub und in der größten Menge in jenen Auswüchsen, die sich auf den Blättern von Quercus infectoria durch den Stich von Cynips quercusfolii bilden und unter dem Namen der Galläpfel in den Handel kommen. (Die entsprechenden Auswüchse bei unseren Eichen enthalten nicht viel mehr Gerbstoff, als das Blatt selbst, worauf sie sitzen). Man erhält den Eichengerbstoff am besten entweder aus den Galläpfeln, oder von der inneren Seite der frischen Rinde unserer gewöhnlichen Eiche (Q. Robur). Man hat eine große Menge von Methoden zur Darstellung dieses Gerbstoffs angegeben, von denen jedoch selten eine ihn

richtig rein geliefert hat. In den Galläpfeln ist er durch sehr wenige fremde Substanzen verunreinigt, und man kann das Galläpfelextract selbst als einen ziemlich reinen Gerbstoff betrachten, der verunreinigt ist durch Galläpfelsäure, die sich mit wasserfreiem Alkohol ausziehen läßt, durch einige Salze, mit Kalkerde oder Kali zur Basis, gebunden entweder an Galläpfelsäure, oder an Gerbstoff selbst, und endlich durch Extract-Absatz, gebildet durch Einwirkung der Luft und auf Kosten des Gerbstoffs, sowohl während des Eintrocknens der Galläpfel, als auch nachher bei der Abdampfung des Extractes.

Unter der Voraussetzung, dass die Galläpfel- oder Eichenrinden-Infusion noch andere extractive Stoffe als Gerbstoff enthalte, sucht man diesen durch Reagentien abzuscheiden, die denselben ausfällen, ohne auf die übrigen zu wirken. Ich habe indessen sehr Ursache zu vermuthen, dass diese Infusion nicht wesentlich etwas Anderes enthalte, als Galläpfelsäure und Gerbstoff. Wird dieselbe zur Trockne abgedampft und zuerst mit Aether behandelt, so zieht dieser Galläpfelsäure und Gerbstoff aus. Darauf zieht Alkohol gerbstoffsaures Kali und gerbstoffsaure Kalkerde mit Gerbstoff im Ueberschuss, die in Wasser vollkommen auflöslich sind, aus, und zuletzt löst Wasser gerbstoffsaure Kalkerde auf, mit Hinterlassung einer geringen Menge unauflöslichen Absatzes. Folgende Reinigungsmethoden haben mir besser, als die gewöhnlich angegebenen, dem Endzweck zu entsprechen geschienen.

a) Man bereitet eine kalte Infusion von zerstoßenen Galläpfeln, seiht dieselbe und sättigt sie sehr nahe, aber nicht völlig, mit kaustischem Ammoniak; wird das Sättigen überschritten, so setzt man noch so viel Infusion zu, bis die Flüssigkeit auf freie Säure reagirt. Sie wird dann so lange mit einer Auflösung von Chlorbaryum vermischt, als sich noch ein Niederschlag bildet, und dann in einer vollen und verkorkten Flasche klären gelassen. In offenen Gefäßen wird die in der Flüssigkeit zurückgebliebene galläpfelsaure Baryterde grün und setzt einen grünen Niederschlag ab. Das Klare wird abgegossen, und die Ver-

bindung von Gerbstoff mit Baryterde auf ein Filtrum geaommen und mit kaltem Wasser gewaschen, wobei sie
gewöhnlich etwas grün wird und sich ein Theil auflöst,
weil dieses Salz in Wasser ein wenig auflöslich ist. Der
Niederschlag wird hierauf in Essigsäure aufgelöst, die
eine, durch Einfluß der Luft auf das Barytsalz neugebildete
graugrüne Materie zurückläßt. Die Auflösung wird filtrirt
and mit Bleiessig vermischt, der einen gelblichen, beim
Waschen graugrün werdenden Niederschlag bildet. Dieer Niederschlag wird, noch feucht und in Wasser zerrührt, durch Schwefelwasserstoffgas zersetzt.

b) Eine warme und concentrirte Gallapfelinfusion wird durch grobes Leinen geseiht und die Masse nachher noch ausgepresst. Die trübe, durch Filtriren nicht klar werdende Flüssigkeit wird mit ganz weniger verdünnter Schwefelsäure versetzt und sogleich umgerührt, wobei sich ein geringer Niederschlag bildet, der die Substanzen umschließt, wodurch die Flüssigkeit unklar war; und nun lässt sie sich leicht filtriren. Sie wird darauf mit einer Auflösung von kohlensaurem Kali vermischt, so lange als noch etwas niederfällt. Ein Ueberschufs von Alkali löst das Gefällte wieder auf. Der weiße Niederschlag, welcher eine Verbindung vom Gerbstoff mit Kali ist, wird auf's Filtrum genommen und mit kaltem Wasser gewaschen; je kälter, um so besser, weil er in Wasser um so auflöslicher ist, je wärmer es ist. Dabei bleiben Galläpfelsäure, möglicherweise auch Gummi und anderer Extractivstoff aufgelöst. Der ausgewaschene Niederschlag wird in kochendheißer verdünnter Essigsäure aufgelöst und die Flüssigkeit erkalten gelassen, wobei sich eine mit Essigsäure verbundene Absatz-Materie niederschlägt. Die Auflösung wird hierauf mit basisch essigsaurem Bleioxyd behandelt, und der dadurch entstandene Niederschlag, wie oben, mit Schwefelwasserstoffgas zersetzt.

Man erhält hierbei eine wasserklare Auflösung von einem rein zusammenziehenden Geschmack, die man von dem Schwefelblei abfiltrirt und im luftleeren Raum über kohlensaurem Kali verdunstet, welches mit dem Wasser

zugleich den Ueberschuss von Schweselwasserstoffgas aufnimmt. Der Gerbstoff bleibt dann auf dem Glase in Gestalt einer durchsichtigen, zersprungenen, blassgelben und schuppigen Substanz zurück, die sich mit Leichtigkeit und vollständig in Wasser zu einer farblosen Flüssigkeit auflöst, welche alle charakteristischen Eigenschaften der Galläpselinfusion besitzt.

c) Eine warme und concentrirte Galläpfelinfusion wird mit ein wenig Schwefelsäure, auf die angeführte Weise, geklärt, filtrirt und mit concentrirter Schweselsäure nach und nach in kleinen Antheilen versetzt. So lange die gefällte, anfangs weiße und flockige Masse nach einer Stunde zu einer gelben oder bräunlichen, harzähnlichen Substanz zusammenbackt, fährt man mit dem allmählichen Zumischen von Schwefelsäure fort. fällte ist eine Verbindung von Gerbstoff und Schwefelsaure mit einer anderen Substanz, deren Gegenwart der Verbindung Zusammenhang und das harzähnliche Ansehen giebt. Sobald der Niederschlag nach einstündigem Stehen nicht mehr zusammenhaftet, giesst man die Flüssigkeit davon ab und vermischt sie darauf mit concentrirter Schwefelsäure, so lange als sie noch getrübt wird. Man erhält dann einen weißen oder wenig gelblichen Niederschlag, den man auf's Filtrum nimmt und mit Schwefelsäure von ungefähr gleicher Verdünnung, als die Flüssigkeit hatte, auswäscht, woraus sich der Niederschlag absetzte; hierauf bringt man ihn auf Löschpapier und presst ihn zuletzt auch zwischen solchem so lange aus, als dieses noch feucht wird. Man hat nun eine Menge einer schwach gelblichen, von verdünnter Schwefelsäure feuchten Masse; man löst sie in kaltem Wasser auf, wovon sie mit Leichtigkeit und ohne Trübung zu einer gelben Flüssigkeit aufgenommen wird. Zu dieser setzt man nun, in kleinen Antheilen, fein geriebenes, reines kohlensaures Bleioxyd, so lange als noch Aufbrausen entsteht; sobald dieses aufgehört hat, lässt man sie mit etwas kohlensaurem Bleioxyd im Ueberschuss maceriren, bis dass die Auflösung eine saure Auflösung von Chlorbaryum nicht mehr trübt, worauf man siltrirt und im Instleeren Raum verdunstet. Sobald alle Schweselsäure aus der Auslösung entsernt ist, wird die Farbe sogleich dunkler gelb. — Der ansangs erhaltene harzartige Niederschlag mit Schweselsäure giebt ebenfalls Gerbstoff, wenn er in einer geringen Menge kochendheisen Wassers ausgelöst und dieses erkalten gelassen wird, wobei sich eine Materie absetzt, welche Schweselsäure enthält und von gleicher Beschaffenheit zu sein scheint, wie die in b) mit Essigsäure gesällte. Aus der siltrirten Auslösung, welche gleichwohl noch etwas davon ausgelöst enthält, bekommt man durch Behandlung mit kohlensaurem Bleioxyd einen nicht völlig reinen Gerbstoff. Die Einmengung besteht aus Absatz-Materie; ob aber zugleich noch etwas Anderes darin enthalten sei, ist noch nicht durch Versuche ausgemittelt.

Noch andere Methoden zur Abscheidung des Gerbstoffs können darin bestehen, dass man die Galläpfelinsusion mit essigsaurem Knpseroxyd oder mit weinsaurem Antimonoxydkali niederschlägt und den ausgewaschenen Niederschlag mit Schweselwasserstoffgas zersetzt, oder dass man das Galläpselextract auf die unten anzusührende Weise mit Aether behandelt. Die unmittelbaren Fällungen mit Blei- oder Zinn-Salzen sind in sosern unzuverlässig, als dadurch sehr viele andere Stoffe, die man als gegenwärtig vermuthen kann, mit niedergeschlagen werden.

Der Gerbstoff ist in seinem reinen Zustand farblos. So findet er sich in der Pflanze, und es ist wahrscheinlich, dass die gelbe Farbe, die er nach dem Trocknen annimmt, eine Folge vom Einfluss der Lust ist, da der im lustleeren Raum eingetrocknete Gerbstoff in der Lust, und selbst in einer verkorkten Flasche, besonders unter dem Einflusse des Lichts, dunkler gelb wird. Er hat keinen Geruch, schmeckt rein zusammenziehend, ohne alle Bitterkeit und röthet das Lackmuspapier stark. In der Lust erhält er sich, ohne seucht zu werden, und er lässt sich mit der größten Leichtigkeit zu Pulver reiben. Zwitten den Fingern gerieben, erweicht er nicht, wie das

Galläpfelextract, und beim Erhitzen auf einem Platinlofel knistert er, schmilzt halb, bläht sich auf, verkohlt sich und entzündet sich mit einer glänzenden Flamme, wormt eine leicht verbrennbare Kohle zurückbleibt. Bei der Destillation giebt er anfangs einen dicken Rauch und brentbare Gase, denen ein gelbliches Oel und ein Liquidun folgt, welches beim Erkalten in fast farblosen Krystallen anschiesst. Diese Krystalle, die man für Galläpselsaus halten könnte, schmecken scharf brenzlich, schwärzen nicht eine schwache Auflösung eines neutralen Eisenoxydsalies, sondern färben dasselbe dunkel grüngelb, und bewirken einen flockigen Niederschlag von graugrürer Farbe. Am moniak findet sich nicht in bemerkbarer Menge unter det Destillationsproducten. Einige Chemiker geben an, des es sich bilde, haben aber dann gewiss einen unreinen Gerbstoff angewendet. Der Gerbstoff löst sich leicht und ohne Rückstand in Wasser und in Alkohol auf; alleia nicht ohne Hülfe von Wärme in wasserfreiem Alkohol Auch von Aether von 0,72 wird er aufgelöst. Leuter Auflösung ist farblos und hinterlässt nach dem freiwillgen Verdunsten den Gerbstoff gesprungen, und fast sarb los und durchsichtig zurück. Bisweilen zeigen sich darin Spuren einer weißen Substanz, deren Menge äußerst geringe ist, und die sich beim Uebergiessen des Gerbstoffe mit wenig Wasser nicht auflöst. In diesem Zustand ist der Gerbstoff wahrscheinlich in dem höchsten Grad von Reinheit, in dem man ihn darstellen kann. Gerbstoff mit Aether übergossen, so backt er etwas 21sammen, und hinterlässt gewöhnlich einen Hüssigen, gelbbraunen, in Aether unauflöslichen Rückstand. von gefärbtem Gerbstoff, der sich nun nicht vollständig in Wasser Diess findet auch mit dem im lustleeren Rann auflöst. verdunsteten statt. Wird trockenes Galläpfellextract mit Aether übergossen, so löst dieser Galläpfelsäure und farb losen Gerbstoff auf, und lässt man ihn freiwillig verdunsten, so sieht man die Krystalle der Säure in der durch sichtigen eingetrockneten Masse von farblosem Gerbstoff Wird das Extract mehrere Male nach einander mit kleilengen Aethers ausgenogen, so erhält man miene farblosen Gerbstoff, der keine Galligeising meint. In fetten und in flüchtigen Gelen less er icht auf.

Vird die Auflösung des Gerbstoffs in Wasser in is der Luft überlassen, so wird sie geib, gekorene uletzt dunkelbraun, und wird sie zum Eurace opft, so erhärtet sie zu einer gesprongenen Manne, nvollkommen durchscheinend ist, und beim Anticen asser eine braune Substanz unaufgeliet läis. Diese nveränderung beruht auf einer Veränderung in der nmensetzung des Gerbstoffs, indem ein Theil der zu satz-Materie übergeht, die anfangs von noch mevertem Gerbstoff aufgelöst gehalten wird, and sich dame erbindung mit einer gewissen Menge desselben mieilägt. In diesem gefärbten Zustand befindet sich erbstoff in der Gallapfel- oder Eichenrinde-Infusion, ird er von Baryterde und von Kali niedergeschie und so ist ferner der Gerbstoff, welcher von Schwere in einer harzähnlichen und zusammenbackenden, ilbraunen Masse niedergeschlagen wird. - Wird der te Gerbstoff, nach dem Fällen mit Bleionvissaz, Schweselwasserstoff in Freiheit gesetzt, so ist sich ler reine Gerbstoff in der Plüssigkeit auf, und der te bleibt mit dem Schwefelblei gemengt zurich, 1 er sich theilweise vermittelst kochenden Wassers, noch besser mit Ammoniak, ausziehen läist, weienselben zu einer dunkelbraunen Flüssigkeit aufin, ch dem Abdampsen eine schwarzbraune, in Wasser auflösliche, fast geschmacklose Substanz histerizist, e die Leimauflösung nicht eher fällt, als bis eine zugesetzt wird, wobei sich ein braunes, Leim estdes Congulum bildet. Der Gerbstoff hatte demnach er gefärbten schwer auflöslichen Substanz eine Verig gebildet, deren Bestandtheile vom Alkali getreent ufgelöst werden, und deren Gerbstoff, bei der Sides Alkali's durch eine Saure, seine Eigenschaff, in Leim zu wirken, wieder erlangt. - Wird eine verdünnte Galläpfelinfusion in einem leicht bedeckten Gefässe für sich stehen gelassen, so wird der Gerbstoff nach und nach zerstört, während die Flüssigkeit schimmelt und sich braune Krystalle von Galläpfelsäure bilden, an Meng bei weitem die Galläpfelsäure übertreffend, welche sich auf andere Arten aus den Galläpfeln gewinnen lässt. Hiebei entsteht die Frage: ist diese Gallapfelsaure durch Zestörung des Gerbstoffs gebildet, oder ist sie nur durch die Zerstörung eines Stoffes in Freiheit gesetzt, womit sie verbunden war? Da es Gerbstoffarten giebt, welche keine Galläpfelsäure enthalten, und da der Gerbstoff der Galläpfel, gleich wie anderer Gerbstoff, durch wiederholte Aulösungen und Abdampfungen gänzlich in Extract-Absatz zersetzt wird, ohne Galläpfelsäure zu geben, so ist er wohl möglich, dass die Galläpfelsäure bei der langsamen Zerstörung der Galläpfelinfusion ein Educt und nicht ein Product wird.

Wird eine Auflösung von Gerbstoff mit Chlorwasser vermischt, oder in dieselbe Chlorgas geleitet, so wird sie dadurch braun, trübt sich und erleidet eine, der durch Abdampfen in der Luft bewirkte, ähnliche Veränderung Von einer geringeren Menge Chlor wird bloß Extract-Absatz, mit Chlorwasserstoffsäure verbunden, abgeschieden, während die Auflösung die Eigenschaften des Gerbstoffsbehält; mehr Chlor zerstört den Gerbstoff gänzlich.

Mit Säuren verbindet sich der Gerbstoff begierig und vor allen mit Schwefelsäure. Ich erwähnte, daß die Schwefelsäure zwei verschiedene Verbindungen in der Galläpfelinfusion hervorbringe. Die zuerst entstehende backt zusammen und wird beim Umrühren klebrig, zusammenhängend, und, nach einiger Ruhe, durchsichtig und gelbbraun. In kaltem Wasser geknetet, wird sie anfangs oberflächlich unklar und löst sich sehr unbedeutend in Wasser auf, das dadurch einen rein zusammenziehenden Geschmack und eine gelbe Farbe bekommt. Nach öfter wiederholter Behandlung mit kaltem Wasser, bleibt zuletzt eine hellgraue, pulverige Materie zurück. In korhendheißem Wasser löst sie sich mit dunkelbrauner Farbe

auf,

of, und beim Erkalten trübt sich die Flüssigkeit, indem ch eine braune, pulverige Substanz absetzt, während ine weniger dunkel gefärbte Auflösung von schwefelsauem Gerbstoff zurückbleibt. Von Alkohol wird sie leicht eit dunkelgelber Farbe aufgelöst, wobei ein geringer pulerförmiger Rückstand bleibt. Ich habe schon erwähnt, less diese Verbindung den Absatz des Gerbstoffs enthält. Cin Beweis hiervon ist, dass wenn man reinen Gerbstoff Wasser auflöst, die Auflösung langsam verdunsten läßt, and das, sich nicht mehr vollständig in kaltem Wasser inflösende, gefärbte Extract in kochendem Wasser auflöst, and nach dem Erkalten mit verdünnter Schwefelsaure vermischt, ein Niederschlag entsteht, welcher in wenigen Mitoten eine braunliche, zusammenhängende, der aus der Balläpfelinfusion erhaltenen ganz ähnliche Masse bildet. Der reine Gerbstoff verbindet sich mit Schweselsäure zu siner in Wasser leichtlöslichen, aber in Schwefelsäure von tiner gewissen Concentration unauflöslichen, flockigen, weilsen oder etwas in's Gelbe ziehenden Masse, die, durch Pressen getrocknet, sich durch die stärkere Concentration er noch daran sitzenden Schwefelsäure in der Luft nicht chwärzt. Mit kohlensaurem Bleioxyd von der freien, sicht aber von der damit chemisch verbundenen Säure befreit, bildet diese Verbindung eine hellgelbe Auflösung, son stark und rein zusammenziehendem, nicht im Mindemen saurem Geschmack, die aber aus einer sauren Aufbung von Chlorbaryum schwefelsaure Baryterde fällt, num Beweis, daß sie Schwefelsaure enthält. In offner boft abgedampft, wird sie nicht dunkler und lässt eine cosprungene, halb durchscheinende, weißgelbe Masse zumick, die sich nur durch den Mangel an völliger Durchsichtigkeit dem Ansehen nach von dem reinen Gerbstoff Interscheidet. Sie fällt die Leimauflösung und ertheilt Auflösungen von Eisenoxydsalzen eine dunkelblaue Farbe. Ware der Gerbstoff nichts anderes, als eine chemische Ferbindung eines eigenen Extractivstoffes mit einer Säure, die im Galläpfel-Gerbstoff Galläpfelsäure wäre, so müßte Schwefelsäure in dieser Verbindung die Galläpfelsäure

III.

ausgetrieben haben, und die Verbindung die Eisenoxydsalze nicht mehr blau färben können. Salpetersäure fällt die Auflösung des Gerbstoffs, aber der Ueberschuß, welcher erforderlich ist, um die Verbindung unauflöslich zu machen, fängt bald an dieselbe mit Entwickelung von Stickstoffoxydgas zu zerseten, wobei die Auflösung rothgelb wird. Nun mit kaustischem Ammoniak vermischt, schlägt sich eine zuerst röthliche, hernach graugrüne Materie nieder, die zuletzt braun wird. Bei fortgesetzter Einwirkung der Salpetersäure wird der Gerbstoff in Aepfelsäure und Oxalsäure verwandelt. Aus einer Galläpfelinfusion fällt die Salpetersäure eine ähnlich beschaffene, harzartige Verbindung, wie die Schwefelsäure. Der Gerbstoff wird ferner gefällt von Chlorwasserstoffsäure, Phosphorsäure, Arseniksäure, Oxalsäure, Weinsäure und Aepfelsäure. Löst man etwas Borsäure mit Hülfe von Wärme in einer Auflösung von reinem Gerbstoff auf, so gesteht die ganze Masse beim Erkalten zu einer weißen Gallert, die nach völligem Eintrocknen eine voluminöse, schneeweisse Masse bildet, die sich so zart wie der feinste Talk anfühlt. Von Essigsäure wird et nicht gefällt. Alle diese Niederschläge sind Verbindungen des Gerbstoffs mit der Säure, unauflöslich in einem Ueberschuss der fällenden Säure, allein auflöslich in reinem Wasser. In der Galläpfelinfusion erzeugen sie, wie die Schwefelsäure, zwei Niederschläge, von denen der erste, welcher den gefärbten Gerbstoff enthält, in Wasser schwerlöslich ist und zusammenbangend wird. Die Verbindung der Phosphorsäure mit dem Gerbstoff erfordert, um gefällt zu werden, einen größeren Ueberschuss von Säure in der Flüssigkeit, als die der übrigen Mineralsäuren.

Mit den Salzbasen verbindet sich der Gerbstoff mit einer ausgezeichneten Verwandtschaft. Mit Kali giebt er eine in Wasser schwerlösliche, weiße, pulverförmige Verbindung, die sich niederschlägt, wenn man eine nicht zu sehr verdünnte Gerbstoff-Auflösung mit Kalihydrat, mit kohlensaurem oder zweifach kohlensaurem Kali ver-

mischt. Wird die Verbindung aus reinem Gerbstoff dargestellt und nach dem Ausweschen ausgepreist, so bildet sie eine weiße, erdige, an der Luft sich nicht verändernde Masse. In der geringsten Menge kochendheilsen Wassers aufgelöst, giebt sie eine klare, gelbe Flüssigkeit, die beim Erkalten zu einer weißen, körnig gelatinösen Masse gesteht, welche nach freiwilligem Eintrocknen dieselbe weiße, erdige Substanz zurückläßt. Wird sie in mehr Wasser aufgelöst, so bleibt die Auflösung beim Erkalten klar. Sie reagirt und schmeckt nicht alkalisch, sondern rein zusammenziehend, und auf einem flachen Gefässe von selbst verdunsten gelassen, gelatinirt sie bei einer gewissen Concentration, und hinterlässt endlich das Aufgelöste in seiner vorigen Beschaffenheit. Diess ist ein neutrales Salz, welches man gerbstoffsaures Kali nennen kann. Seine Auflösung in Wasser fällt nicht eher die Leimauflösung, als bis das Kali mit einer Saure gesättigt worden ist; ein Umstand, welcher sehr die Kraft des Beweises vermindert, den men für die Zusammengesetztheit des Gerbstoffs aus aner Saure und Extract davon bernehmen wollte, dass die Infusionen gewisser Pflanzen, welche die Leimauflosung nicht fällen, diese Eigenschaft bei Zusatz einer Säure erlangen. Es ist nämlich möglich, dass diese Infusionen den Gerbstoff in Verbindung mit einer Basis enthalten. - Setzt man viel kaustisches oder kohlensaures Kali zu der neutralen Verbindung, so wird diese davon aufgefist. Eine gewisse Menge Alkali bildet mit dem neutralen Salz eine gelbe Auflösung, die noch nicht bedeutend alkalisch, sondern zugleich bemerklich zusammenziehend schmeckt, und die nach dem Abdampfen ein gelbbraunes. durchsichtiges, gesprungenes, extractahnliches, in Wasser uflöstiches basisches Salz hinterläßt. Ein dieses Verhältmis überschreitender Ueberschufs von Kali in der Flüssigkeit, verursacht Zersetzung beim Abdampfen in freier Luft, indem sich die Masse immer tiefer färbt. Wird das schwerlösliche neutrale Kalisalz mit einer Auflösung von Gerbstoff vermischt und mit Hülfe von Wärme darin migelöst, so setat es sich wieder unverändert ab, und nach dem Abdampfen findet man, dass sich der G nach Außen gezogen und die neutrale Verbindung Mitte der Masse gelassen hat. Sie ist wenig oder nicht Alkohol auflöslich, und kann dadurch von überschüssigen Gerbstoff gereinigt werden. Mit Natron giebt der Gerb stoff eine weit leichter auslösliche Verbindung, die bei einer sehr starken Concentration der Gerbstoff-Auf lösung Zeichen von Fällung verräth. So nahe wie mit lich gesättigt und freiwillig verdunsten gelassen, binderlässt sie eine grünlich graugelbe, halbkrystallinische Mass, an deren Rändern sich deutliche gelbe Krystallblätter bilden. Wird sie nun mit ein wenig kaltem Wasser behndelt, so löst sich ein Theil auf, und es bleibt ein, den Kalisalz ähnliches Salz unaufgelöst zurück. Wird diess in kochendem Wasser aufgelöst und freiwillig verdunsten gelassen, so setzt es sich als ein weißes Pulver ab und ist vollkommen neutral. Das in kaltem Wasser auflösliche krystallinische Salz ist in Alkohol unauflöslich und schmilzt darin beim Erhitzen. Es reagirt schwach alkalisch und fällt nicht die Leimauflösung, selbst nachden eine Säure zugesetzt ist. - Mit Ammoniak verbindet sich der Gerbstoff unter gleichen Erscheinungen, wie beim Kali, so dass alles vom Kalisalz Angeführte auch vom Ammoniaksalz gilt. Man kann daher auch zur Abscheidung des Gerbstoffes nach b) kohlensaures Ammoniak statt kohlensaures Kali anwenden.

Mit Baryterde bildet der Gerbstoff eine in kalten Wasser sehr schwerlösliche Verbindung, die mit weißer Farbe niederfällt, wenn man eine warme Auflösung von gerbstoffsaurem Kali oder Ammoniak zu einer Auflösung von Chlorbaryum mischt. Von kochendheißem Wasser wird sie in größerer Menge aufgelöst. Wird das niedergeschlagene Salz mit einer zur Sättigung der Base unzureichenden Menge verdünnter Schwefelsäure vermischt, so löst sich in der Flüssigkeit eine, einem sauren Salz entsprechende Verbindung von Gerbstoff mit Baryterde auf. Die Auflösung: ist gelb, schmeckt zusammenziehend und giebt dem Abdampfen einen extractähnlichen Rück-

stand. Sie wird sowohl von Schwefelsäure, als auch von Natron, in kleinen Mengen zugesetzt, gefällt, und in dem einen Fall ist der Niederschlag schwefelsaure, und in dem andern neutrale gerbstoffsaure Baryterde. Von Baryterdebydrat, mit einer Gerbstoff-Auflösung vermischt, wird der Gerbstoff als ein basisches Salz ausgefällt. Strontianerde verhält sich zum Gerbstoff wie die Baryterde. Mit Kalkerde, als Hydrat im Ueberschuß zugesetzt, wird der Gerbstoff aus seiner Auflösung fast gänzlich zu einem mauflöslichen basischen Salze niedergeschlagen. Wird diees mit Wasser ausgewaschen und hierauf mit Oxalsaure in der zur Sättigung der überschüssigen Basis hinreichenden Menge versetzt, so löst sich neutrale gerbstoffsaure Kalkerde in der Flüssigkeit mit gelber Farbe auf. Abgedampft, bleibt eine durchsichtige, gelbbraune, sowohl in Wasser als in Spiritus auflösliche Masse zurück. Wird eine, mit Ammoniak nahe neutralisirte, Galläpfelinfusion m einer Auflösung eines neutralen Kalksalzes gemischt, o entsteht ein Niederschlag von neutralem Salz, der sich beim Waschen wieder auflöst. - Wird eine Auflösung von Gerbstoff mit Talkerdehydrat oder mit Magnesia alba digerirt, so färben sich diese gelb, indem sich eine basische schwer auflösliche Verbindung bildet, und die Flüssigkeit fast ganz ihren Gerbstoffgehalt verliert. Nummt man hierzu Galläpfelinfusion, so wird die Flüssigkeit von galläpfelsaurer Talkerde, die sich durch Einwirkung der Luft zersetzt, grün. Mit den Hydraten der eigentlichen Erden verbindet sich der Gerbstoff leicht. Bei Gerbstoff im Ueberschuss bekommt man eine neutrale unmilosliche Verbindung und eine saure, die einen Antheil Erde aufgelöst enthält. Aus den neutralen und etwas concentrirten Auflösungen dieser Erden wird die Erde - :h eine concentrirte Gerbstoff-Auflösung niedergeagen.

Mit allen Metalloxyden bildet der Gerbstoff schwer ösliche Verbindungen, die entstehen, wenn in Wasser elöstes gerbstoffsaures Kali mit ihren Auflösungen vertht wird; mehrere Metallsalze werden von freiem Gerb-

stoff gefällt, wie z. B. die Salze von Bleioxyd, Kupferoxyd, Zinnoxydul, Silberoxyd, Uranoxyd, Chromoxydul, den Quecksilberoxyden u. a., und die Hydrate aller dieser Oxyde nehmen, mit Auflösungen von Gerbstoff digerirt, denselben zu einer unauflöslichen Verbindung auf. Ich habe schon bei Abhandlung der meisten Metalle die Farbe genannt, mit der sie von Galläpfelinfusion gefällt werden, weil sie oft als ein Erkennungsmittel benutzt wird. Quecksilberchlorid wird von Gerbstoff nicht gefällt.

Am merkwürdigsten hierunter ist das Verhalten des Gerbstoffs zu den Oxyden des Eisens, des Bleies und Antimons.

Mit Eisenoxydulsalzen giebt der Gerbstoff keinen Niederschlag. Werden sie sehr concentrirt mit einander vermischt, so entsteht ein weißes, gelatinöses Magma, das durch Verdünnung slüssig wird. Mit Eisenoxyd giebt der Gerbstoff eine in Masse schwarze Verbindung, welche die färbende Substanz in unserer gewöhnlichen Dinte ist. Wird eine sehr verdünnte Auslösung eines Eisenoxydsalzes mit einer Auslösung von Gerbstoff vermischt, so entsteht eine durchsichtige, schön dunkelblaue Flüssigkeit, die nach einiger Zeit eine dunkle, slockige Materie absetzt und dann dunkelgrün wird. Durch starke Verdünnung mit Wasser wird sie sogleich dunkelgrün, ohne etwas zu fällen.

Mit Bleioxyd bildet der Gerbstoff mehrere Verbindungen; eine saure, welche sich durch Fällung einer Gerbstoff-Auflösung mit neutralem essigsauren Bleioxyd bildet. Der Niederschlag ist weiß, dunkelt aber an der Luft, und muß, wenn er weiß bleiben soll, nach dem Auspressen im luftleeren Raum getrocknet werden. Wird diese Verbindung mit Wasser gekocht, so löst sich völlig bleifreier Gerbstoff auf, mit Hinterlassung einer neutralen, durch Wasser nicht weiter zersetzbaren Verbindung. Mit kaustischem Ammoniak übergossen, wird sie schleimig und von Farbe dunkler, giebt aber, nach Verbrennung des abgeschiedenen Salzes, einen gleichen Rückstand von Bleioxyd, wie das neutrale Salz. Dieses enthält 34,21 Proc

Bleioxyd, oder 100 Th. Gerbstoff verbinden sich mit 52 Th. Bleioxyd. Ein basisches Salz erhält man, wenn eine Auflösung von Gerbstoff, oder besser von gerbstoffsaurem Kali, mit basisch essigsaurem Bleioxyd gefällt wird. Der Niederschlag ist weiß und wird beim Waschen gelblich, in's Grüne ziehend. — Wird eine Infusion von Galläpfeln mit Mennige digerirt, so wird der Gerbstoff ausgefällt, und befindet sich dann dem größten Theile nach im Zustand von Extract-Absatz oder braungefärbtem Gerbstoff.

Die Verbindung mit Antimonoxyd erhält man, wenn eine Auflösung von Gerbstoff mit weinsaurem Antimonoxydkali vermischt wird, wodurch ein Niederschlag entsteht. Die Merkwürdigkeit bei diesem Niederschlage liegt eigentlich darin, dass nicht alle Gerbstoffarten die Eigenschaft haben, das Antimonoxydsalz zu fällen, was also ein Unterscheidungsmittel für dieselben abgiebt. Wird eine Auflösung von weinsaurem Antimonoxydkali mit Gerbstoff gefällt, so entsteht auf der einen Seite gerbstoffsaures Antimonoxyd, welches niederfällt, und auf der andern tritt der Gerbstoff in die Stelle des Antimonoxyds in Verbindung mit dem sauren weinsauren Kali, so daß sich kein Cremor tartari, sondern ein der Verbindung der Borsaure mit diesem sauren Salze analoges Salz bildet. Dieses Salz fällt die Leimauflösung, welche ihm seinen Gerbstoff entzieht, wie großen Ueberschuß es auch noch von unausgefälltem Antimonsalz enthält. Fällt man das Antimonsalz mit Gallapfelinfusion, so bleibt die Gallapfelsaure, statt eines Antheiles Gerbstoff, in Verbindung mit dem Kalisalz. Ist das Antimonsalz im Ueberschuss zugesetzt, so schlägt kohlensaures Kali gerbstoffsaures Antimonoxyd nieder, und die, jetzt weinsaures und gallapfelsures Kali enthaltende, Flüssigkeit wird nach einigen tunden dunkelgrün. Die Verbindung von Gerbstoff mit aurem weinsauren Kali bält einen Antheil Antimonoxyd urück, den ein Ueberschuss von Gerbstoff nicht abzucheiden vermag. Wird die schwach gelb gefärbte Aufosung abgedampft, so setzt sich ein Salz in schiefen rhombischen Tafeln ab. Alkohol zersetzt dasselbe und scheidet ein Salz in glänzenden Schuppen ab, welches Weinsäure, Antimonoxyd und Kali, so wie auch Gerbstoff enthält; denn seine Auflösung trübt schwach die Leimauflösung. Dieses Salz ist in Wasser schwer auflöslich, woraus es beim Erkalten in kleinen, glänzenden Schuppen anschießt. Das vom Alkohol aufgelöste Salz macht die Hauptmenge aus. Es enthält kein Antimonoxyd, fällt die Leimauflösung stark, und giebt nach dem freiwilligen Abdampfen einen hellgelben Syrup, der nicht anschießt und ohne Rückstand verbrennt. Es ist eine Verbindung von Weinsäure mit Gerbstoff, welche, nach Ausfällung des Gerbstoffs durch nasses Goldschlägerhäutchen, eine Flüssigkeit binterlässt, aus der nach dem Abdampfen und nach dem Zusatz von etwas kohlensaurem Kali Weinstein erhalten werden kann. Gerbstoffsaures Antimonoxyd wird in Gestalt eines weißen Magma's gefällt. Beim Waschen mischt es sich mit dem Wasser zu einer Milch und geht mit durch das Filtrum. Es löst sich dabei in geringem Grad in Wasser auf, die Auflösung ist schwach gelblich, klärt sich langsam und lässt beim 'Abdampsen einen halbdurchsichtigen Firniss auf dem Glase zurück. trocknete Niederschlag ist weissgrau und pulversörmig. Wird gerbstoffsaures Antimonoxyd mit Schweselwasserstoff behandelt, so wird der Gerbstoff frei, der sich mit dunkelgelber Farbe im Wasser auflöst, und es bleibt orangerothes Schwefelantimon zurück.

Der Gerbstoff verbindet sich mit allen bis jetzt bekannten vegetabilischen Salzbasen zu höchst schwer auslöslichen Verbindungen, die sich gewöhnlich mit weiser Farbe niederschlagen. Sie unterscheiden sich von vielen andern Niederschlägen des Gerbstoffs mit Pflanzenstoffen durch ihre Auflöslichkeit in Alkohol. Diese Basen können vom Gerbstoff befreit werden, wenn die Auslösung in Alkohol in eine wässrige Auflösung von essigsaurem Bleioxyd getropft wird, wobei sich der Gerbstoff mit dem Bleioxyd niederschlägt und die Essigsäure sich mit der Salzbase verbindet. Vielleicht wäre diess eine

man sie mit Galläpfelinfusion aus den Pflanzeninfusionen, worin sie enthalten sind, ausfällt, und sie hierauf mittelst sigsauren Bleioxyds auf die eben erwähnte Art vom Berbstoff trennt.

Der Gerbstoff wird von verschiedenen Salzen aus iner Auflösung niedergeschlagen. Kalisalze, z. B. schweelsaures, salpetersaures und essigsaures Kali, schlagen dabei eine Portion gerbstoffsaures Kali nieder, aber der prößere Theil des Niederschlags ist aus der Auflösung durch das Salz bloß verdrängt. Kochsalz schlägt den Gerbstoff nur durch Verdrängen aus dem Auflösungsmittel nieder. Verschiedene kohlensaure Salze schlagen den Gerbstoff nieder, wenn sie damit vermischt oder digerirt werden. Dieß geschieht gleichwohl meistens durch ihre Zersetzung, wobei sie wie Hydrate wirken.

Der Gerbstoff fällt die Auflösungen von Stärke, von Pflanzeneiweiß, von Pflanzenleim. Er fällt Eiweiß, Thierbeim, und verbindet sich mit einem großen Theil von 
mimalischen Stoffen, wie z. B. mit dem Gewebe der 
Haut, mit dem Zellgewebe, der Muskelfaser, den Membranen und allen Arten von Aponeurosen, welche ihn 
aach und nach aus seiner Auflösung aufnehmen, worin 
aacher nur die mit dem Gerbstoff vermischt gewesenen 
stoffe zurückbleiben.

Die Verwandtschaften des Gerbstoffs als Säure sind sehr schwach; die in den Metallsalzen erzeugten Niederschläge hängen theils von ihrer Unauflöslichkeit, theils von der Eigenschaft des Gerbstoffes, sich sowohl mit der Säure als mit der Base zu verbinden, ab, indem dabei die saure Verbindung aufgelöst bleibt, während sich die mit der Base niederschlägt. Seine Sättigungscapacität ist wringe; nach der Zusammensetzung des neutralen Bleiwizes berechnet, ist sie 3,729. Bei einer Analyse, die ich mit dem Gerbstoff der Galläpfel durch Verbrennung von gerbstoffsaurem Bleioxyd von bekanntem Gerbstoffsehalt anstellte, fand ich den Gerbstoff zusammenge-

lr a

EI

lit

RS

Wasserstoff 3,86 bis 3,79
Kohlenstoff 52,69 — 52,49
Sauerstoff 43,45 — 43,72.

Diese Zahlen stimmen am nächsten mit einer Zusanmensetzung aus 6H+6C+4O überein, welche nach der Rechnung giebt:

> Wasserstoff 3,51 Kohlenstoff 51,65 Sauerstoff 44,84.

Da es nicht möglich ist, den Gerbstoff zur Analyse unverändert zu erhalten, so könnte es wohl der Fall sein, dass das Resultat der Analyse auf eine solche Zusammersetzung deutete, nach welcher Kohlenstoff und Wasserstoff in gleicher Proportion, wie in der Galläpfelsäure, verbunden sind, aber mit 4 Atomen Sauerstoff, statt daß sie in der Galläpfelsäure nur 3 Atome aufnehmen, und da die Sättigungscapacität des Gerbstoffs so geringe ist, so muss man annehmen, dass er auf ein At. 18H+18C+120 enthalte, wobei 3,729, der Ausdruck seiner Sättigungscapacität, mit 12 multiplicirt = 44,746 giebt. Man konnte sich dann vorstellen, dass der Gerbstoff, bei langsamer Zerstörung seiner Auflösung, die Hälfte seines Sauerstoffs mit ? vom Kohlenstoff und Wasserstoff zu Galläpfelsäure zusammentreten lasse, während die andere Hälste des Sauerstoffs mit 1 von Kohlenstoff und Wasserstoff andere Producte erzeuge, und so wäre dieses Erscheinen der Galläpfelsäure als Product leicht begreiflich.

Wird eine Galläpfelinfusion dem Schimmeln und der freiwilligen Zerstörung überlassen, so bilden sich braune Krystalle von Galläpfelsäure darin, die im Wasser oder Alkohol aufgelöst werden können. Sie lassen dann ein graues Pulver unaufgelöst, welches sich in einer schwachen Auflösung von kaustischem Kali großentheils auflöst. Sich selbst überlassen, setzt diese Auflösung, in dem Maaße, als sich das Ałkali mit Kohlensäure aus der Luft sättigt, kleine perlmutterglänzende Schuppen ab. Diese Schuppen bestehen aus einer Verbindung von Kali mit einer in den meisten Auflösungsmitteln unauflösliche Substanz, welche

raconnot Acide ellagique nannte, in welchem Naen das Wort Galle, (Galläpfel) rückwärts gelesen, ent-Aten ist. Wird dieser Niederschlag mit verdünnter Chloresserstoffsäure digerirt, so wird das Kali ausgezogen, nd es bleibt ein gelbgraues Pulver zurück, welches weder on kaltem noch kochendheißem Wasser aufgelöst wird, ninen Geschmack besitzt, kaum die Farbe des Lackmuspiers verändert, weder von Alkohol, noch von Aether infgelöst wird, und welches nun die Acide ellagique ist. ei der Destillation zersetzt sie sich ohne zu schmelzen, Ist Kohle zurück und giebt gelbgraue Dampfe, die sich gelbgrünen, durchsichtigen, nadelförmigen Krystallen andensiren, die nicht näher untersucht worden sind und leselbe Substanz, welche von Gerbstoff erhalten wird, in möchte. Von Salpetersäure wird die Saure mit Enttickelung von Stickstoffoxydgas zu einer blutrothen Flüsekeit aufgelöst, die sich bei fortgesetzter Erbitzung in xalsaure verwandelt. Von kohlensaurem Kali wird sie ticht aufgelöst, und vermag selbst beim Kochen die Kohensäure daraus nicht auszutreiben, aber dessen ungeachtet bll sie sich in kaustischem Alkali mit Wärme-Entwickeauflösen, selbst wenn die Auflösung verdünnt ist. Kon kaustischem Ammoniak wird sie nicht aufgelöst, sondern verbindet sich nur mit einem Antheil davon. -Diese Substanz als eine eigene Saure zu betrachten und the als solche zu benennen, ist gewiss ihr mehr Merkwürdigkeit gegeben, als sie verdient. Sie ist weniger elecpronegativ als der Absatz des Gerbstoffs, und vielleicht lat sie nichts anderes, als Absatzmaterie, die durch den Einfluss der Luft von allen Gerbstoff-Verbindungen bereit ist.

Der Eichen-Gerbstoff wird zur Dinte und schwarzen Farbe in der Färberei, wozu man sich der Galläpfelinfunion bedient, so wie zum Gerben, wozu man ihn aus der Eichenrinde auszieht, allgemein angewendet. Man hat den Vorschlag gemacht, zu letzterem Endzweck Extract ens Eichenrinde anzuwenden, das an Ort und Stelle, wo die Rinde gewonnen wird, bereitet ist, wodurch der kost-

bare Transport einer voluminösen Waare vermieden werden könnte. Es ist indessen noch nicht ausgemacht, ob nicht durch Einmengung der Luft bei der Extract-Bereitung der so gewonnene Gerbstoff Eigenschaften bekomme, die auf die Beschaffenheit der damit gegerbten Häute einen nachtheiligen Einflus haben. Der Gerbstoff wird auch in der Heilkunde als ein kräftig stärkendes und zusammenziehendes Mittel gebraucht.

Von eisenschwärzenden Gerbstoffarten werden im Uebrigen sehr viele in den Künsten angewendet, wie z. B. von Rhus coriaria, Sumach genannt, von Arbutus Uva ursi, von Vogelkirschen-, Erlen- und Birken-Rinde; wobei sie in den meisten Fällen vollkommen so wie der Eichen-Gerbstoff wirken; aber in wiefern zwischen ihren chemischen Eigenschaften im Uebrigen Verschiedenheiten statt finden, ist noch nicht untersucht worden.

#### 8) Gerbstoff, welcher die Eisenozydsalze grün färbt.

Gerbstoff aus Chinarinde. Fast das ganze Geschlecht Cinchona enthält einen eigenen Gerbstoff, verbunden mit einem Theil der darin befindlichen vegetabilischen Salzbasen, welchem Gerbstoff die Infusion der Chinarinde die Eigenschaft verdankt, Auflösungen von Leim und von weinsaurem Antimonoxydkali zu fällen und die Auflösung der Eisenoxydsalze grün zu färben.

Dieser Gerbstoff kann auf mehrsache Weise gewonnen werden: a) Man digerirt zerstossene Chinarinde mit Wasser, welches 1 bis 2 Procent freie Säure enthält, bei +60°. Die Säure vereinigt sich mit dem Chinin und Cinchonin, der Gerbstoff wird frei und löst sich mit diesen Salzen in der Flüssigkeit auf, die man absiltrirt. Mit kohlensaurem Kali vermischt, giebt sie einen weisen Niederschlag, welcher aus basisch gerbstoffsaurem Chinin und Cinchonin besteht, die man absiltrirt und auswäscht. Der Niederschlag wird allmählich roth und zuletzt rothbraun. Diese Farben-Veränderung ist von einer Sauerstoff-Absorbtion aus der Luft begleitet, und es geht dabei ein Theil des Gerbstoffs in Absatz über. Der ausgewaschene

Tederschlag wird mit verdünnter Essigsäure übergossen, orin er sich auflöst, mit Hinterlassung einer rothen, ockigen Masse, die eine Verbindung der Säure mit dem bastz des Gerbstoffs ist. Aus der filtrirten Auflösung ird der Gerbstoff durch Bleiessig gefällt \*), der Niederblag gewaschen und darauf durch Schweselwasserstoffgas resetzt.

Noch vollständiger erhält znan den Gerbstoff der bina, wenn die saure Infusion mit im Ueberschuss zugezetem Talkerdehydrat gekocht wird, wodurch der Gerboff und die Basen niederfällen. Man löst darauf den usgewaschenen Niederschlag in Essigsäure auf, filtrirt die nauflösliche, rothe Substanz ab, schlägt mit Bleiessig nieder, und zersetzt den ausgewaschenen Niederschlag durch chwefelwasserstoff.

Die so erhaltene Gerbstoff-Auflösung wird filtrirt und luftleeren Raum über kohlensaurem Kali abgedampft. Die Auflösung ist gelblich, und giebt nach dem Eintrockten eine dunkelgelbe, durchsichtige, harte Masse, die sich der Luft nicht verändert und Gerbstoff ist, verunreitigt durch etwas Absatz, der bei nochmaliger Auflösung einer geringeren Menge Wassers fast ganz unaufgelöst liebt.

Der China-Gerbstoff bat, in so reinem Zustand, als ir auf diese Weise erhalten werden konnte, eine helljelbe Farbe, löst sich leicht, ohne Rückstand und mit dassgelber. Farbe, in Wasser auf, schmeckt rein zusammenziehend, ohne die geringste Spur von Bitterkeit, und in Alkohol und in Aether auflöslich. Die Auflösung a Aether ist fast farblos und hinterläßt nach dem Verlunsten den Gerbstoff, wahrscheinlich in seinem höchsten brad von Reinheit, durchsichtig und von schwach gelbliher Farbe zurück.

Die Auflösung dieses Gerbstoffs in Wasser absorbirt

Die gefällte Flüssigkeit, mit Schwefelwasserstoff behandelt und filtrirt, ist eine farblose Auflösung von essigszurem Chinin und Cinchonin, aus welcher diese Basen dann mit Vortheil gewonnen werden können.

aus der Luft leicht Sauerstoff, wird dunkler und nach und nach rothbraun. Nach dem Eintrocknen, durch Abdampfen in der Wärme, unter Zutritt der Luft, hinterlikt sie ein rothbraunes, hartes Extract, wovon ein großer Thei Ta in Gestalt von Absatz unaufgelöst bleibt, wenn es von Neuem mit Wasser übergossen wird. Das Unaufgelött ist eine Verbindung von Gerbstoff mit Absatz, und bidet eine dunkelrothe Substanz, welche Chinaroth genannt worden ist. Es löst sich in geringer Menge mit blassgelber Farbe in kaltem; in größerer Menge in kochendheißem Wasser auf. Diese Auflösung fällt schwich die Leimauflösung und weinsaures Antimonoxydkali, und färbt die Auflösung der Eisenoxydsalze grün, zum Beweis, dass es Gerbstoff enthält, der sich vermittelst einer sirkeren Säure abscheiden lässt, indem sich dann die Sime mit dem Absatz verbindet. Nach einigen wiederholten Auflösungen und Abdampfungen, verwandelt sich der Gerbstoff ganz und gar in diese rothe, schwer auflösliche Verbindung. Dieser Gerbstoff-Absatz wird von concentring Essigsäure mit rother Farbe aufgelöst, durch Wasser aber daraus niedergeschlagen. Auch in Alkohol ist er etwa Von Alkali wird er leicht zu einer dunkelrothen Flüssigkeit aufgelöst, die in offner Luft noch durkler wird. — Dieselbe Substanz wird auch erhalten, wenn man das bei der Reinigung des Gerbstoffs erhaltene Schwefelblei mit verdünntem kaustischen Ammoniak auszieht. In der Chinarinde selbst bleibt, nach dem Ausziehen mit Wasser, eine nicht unbedeutende Menge Absatz zurück, gebildet durch den Einfluss der Lust beim Trocknen der frischen Rinde, der sich durch kaustisches Ammoniak auziehen läßt.

Der China-Gerbstoff bildet mit Säuren Verbindungen, die sich, wie der Gerbstoff der Galläpfel, aus concentrirten Auflösungen niederschlagen lassen; aber diese Verbindungen sind weit leichter auflöslich, als die des letteren, so dass man vermittelst Schwefelsäure oder Chlorwasserstoffsäure aus einem gewöhnlichen Decoct oder einer Infusion von China den Gerbstoff nicht niederschlagen

ch zu Salzbasen hat dieser Gerbstoff eine große Verndeschaft. Er bildet mit Kali in einem gewissen Vertmisse eine schwerauflösliche Verbindung, die sich beim amischen einer concentrirten Gerbstoff-Auflösung mit vas kohlensaurem Kali niederschlägt, aber nach kurzer it roth wird. Alle Verbindungen dieses Gerbatoffs mit Izbasen nehmen Sauerstoff auf und werden viel schnelroth, als der freie Gerbstoff, und wird dieser mit ustischem Kali im Ueberschuß digerirt, so ist er bald gänzlich zerstört, daß er, nach der Sättigung des Alli's mit einer Säure, nicht mehr die Leimauflösung fällt.

Zu den alkalischen und eigentlichen Erden, wie zu den Metalloxyden, verhält er sich wie der rbstoff der Galläpfel, mit dem Unterschiede, dass er Eisenoxydsalze nicht schwärzt (was jedoch mit einigen binarinden statt findet). Er fällt weinsaures Antimon-

ydkali stark und mit graugelber Farbe.

Zu den vegetabilischen Salzbasen hat er große erwandtschaft und fällt ihre neutralen Salze, besonders b essigsauren; aber dieser Niederschlag ist bei weitem icht so schwerlöslich, wie der mit dem Gallapfel-Gerboff, und löst sich deshalb bei Zusatz von viel Wasser Aller Wahrscheinlichkeit nach ist ein großer Theil den Salzbasen der Chinarinde mit diesem Gerbstoff bunden, wodurch sich leicht erklären lässt, warum sie h nur so schwierig mit Wasser ausziehen lassen, was sch nicht der Fall sein dürfte, wenn sie nur an Chinawre gebunden wären. - Ich erwähnte bei diesen Salzmen, daß sie, nach den Erfahrungen, die wir zu haben lauben, den eigentlich wirksamen Bestandtheil der Chirinde ausmachen; dessen ungeachtet scheint es keinesegs unwahrscheinlich zu sein, dass der Gerbstoff der hina sehr bedeutend an dieser Wirkung Theil habe, und ist wehrscheinlich, dass z. B. gerbstoffsaures Chinin inksamer befunden werden könnte, als schwefelsaures der essigsaures Chinin. Die Veranlassung zu dieser Versethung nehme ich aus der wohlbewährten Erfahrung ab, dass Chinarinde, deren Infusion wohl von Gallande infusion gefällt wird, und die also diese vegetabilische de Salzbasen enthält, die aber nicht die Leimauslösung der weinsaures Antimonoxydkali fällt, und folglich nicht der sen Gerbstoff enthält, gegen intermittirende Fieber der unwirksam ist. Auch ist es in Schweden Gesetz, das jihren neu ankommende Chinarinde mit Galläpfelinfusion, schweden Gesetz, das jihren neu ankommende Chinarinde mit Galläpfelinfusion, schweden Gesetz, das jihren neu ankommende Chinarinde mit Galläpfelinfusion, schweden Gesetz, das jihren neu ankommende Chinarinde mit Galläpfelinfusion, schweden Gesetz, das jihren neu ankommende Chinarinde mit Galläpfelinfusion, schweden Gesetz, das jihren neu ankommende Chinarinde mit Galläpfelinfusion, schweden Gesetz, das jihren neu ankommende Chinarinde mit Galläpfelinfusion, schweden Gesetz, das jihren neu ankommende Chinarinde mit Galläpfelinfusion, schweden Gesetz, das jihren neu ankommende Chinarinde mit Galläpfelinfusion, schweden Gesetz, das jihren neu ankommende Chinarinde mit Galläpfelinfusion, schweden Gesetz, das jihren neu ankommende Chinarinde mit Galläpfelinfusion, schweden Gesetz, das jihren neu ankommende Chinarinde mit Galläpfelinfusion, schweden Gesetz, das jihren neu ankommende Chinarinde mit Galläpfelinfusion, schweden Gesetz, das jihren neu ankommende Chinarinde mit Galläpfelinfusion, schweden Gesetz, das jihren neu ankommende Chinarinde mit Galläpfelinfusion, schweden Gesetz, das jihren neu ankommende Chinarinde mit Galläpfelinfusion, schweden Gesetz, das jihren neu ankommende Chinarinde mit Galläpfelinfusion, schweden Gesetz, das jihren neu ankommende Chinarinde mit Galläpfelinfusion, schweden Gesetz, das jihren neu ankommende Chinarinde mit Galläpfelinfusion, schweden Gesetz, das jihren neu ankommende Chinarinde mit Galläpfelinfusion, schweden Gesetz, das jihren neu ankommende hand gesetz hand g

Der China-Gerbstoff verhält sich zu Stärke, Pflanzenein, Eiweiß, Thierleim u. a., wie der Galläpfel-Gerbstoff. Seine Auflösung läßt sich ohne Niederschlag mit Gerbstoff aus Galläpfeln vermischen und der trocknen zu einem durchsichtigen Extract zusammen ein Seine Sättigungscapacität und Zusammensetzung sind nicht untersucht.

Er wird nur in der Medicin angewendet, wo einen wesentlichen Bestandtheil des Chinaextracts ausmacht, welches eine zur Extractdicke abgedampste warme Infusion von Chinarinde ist.

Catechu wird ein Extract genannt, welches in Oxindien von Mimosa Catechu bereitet wird, und unter diesem Namen oder als Terra japonica in den Handel kommt. Es wird in großen, schwarzbraunen Stücken muns gebracht, und hat auf frischem Bruch und als Pulver eine rothbraune Farbe. Es besteht hauptsächlich aus Gerbstoff, gemengt mit dessen Absatz. Den Gerbstoff daraus erhält man am besten auf folgende Art rein:

Das Catechu wird mit Wasser ausgezogen, die Auslösung filtrirt und das Unaufgelöste ausgepresst, worau man die klare Flüssigkeit mit etwas Schwefelsäure ver mischt, die einen geringen Niederschlag bewirkt, der man absiltrirt. Hierauf setzt man concentrirte Schwesel säure zu, bis sich ein Niederschlag bildet, und fährt da

o lange fort, als sich dieser noch vermehrt. Derwird abfiltrirt und mit verdünnter Schwefelsäure ¿leichem Säuregehalt, wie die durchgelaufene Flüst, ausgewaschen, worauf man den Niederschlag auf papier bringt und auspresst. Alsdann löst man ihn ochendem Wasser auf und lässt erkalten. Dabei schlägt ine Verbindung von Schwefelsäure mit Absatzmaterie r, die man abfiltrirt, worauf man die rothgelbe Aufz mit feingeriebenem kohlensauren Bleioxyd in klei-Antheilen so lange vermischt, als noch Aufbrausen ht; man lässt dann noch einen geringen Ueberschuss darin, rührt sie damit um, bis dass eine herausnmene Probe eine saure Auflösung von Chlorbaryum mehr fällt. Hierauf filtrirt man. Die durchgehende gkeit ist schwach gelblich oder fast farblos, und , nach dem Abdampfen im luftleeren Raum, eine , durchsichtige, zusammenhängende, nicht gesprungene e, die sich wieder leicht und ohne Rückstand in Wasaflöst. Sie ist der reine Gerbstoff.

Er schmeckt rein zusammenziehend und verhält sich anzen wie die schon abgehandelten Gerbstoffarten; er Destillation backt er in einen Klumpen zusammen, t wie der Galläpfel-Gerbstoff, giebt eine ungefärbte gkeit und ein gelbes, brenzliches Oel. Die scharf lich schmeckende Flüssigkeit fällt die Eisenoxydsalze grüngrauer Farbe, und wird von kaustischem Kali, ohne daß sich bemerkbar der Geruch nach Amak entwickelt.

Nird eine, besonders etwas verdünnte Auflösung daler Luft ausgesetzt, so wird sie nach und nach an der
läche roth, was sich allmählich nach unten fortsetzt,
tuletzt wird die Flüssigkeit, innerhalb weniger als
unden, durch und durch dunkelroth. Auch das Bleiwomit die Schwefelsäure abgeschieden wurde, wird
er Luft durch den aufgenommenen Gerbstoff roth.
die Auflösung in offener Luft abgedampft, so giebt
ne durchsichtige, gesprungene, dunkelrothe Substanz,
ch nicht mehr vollständig in Wasser auflöst. Das

Unaufgelöste ist von gleicher Natur mit dem, was des Catechu unaufgelöst zurückläßt. Wird das so erhaltene Extract mit Aether digerirt, so löst dieser einen rothgeben Gerbstoff auf, der nach der Verdunstung des Aethers durchsichtig und dunkelgelb zurückbleibt.

Dieser Gerbstoff verbindet sich mit Säuren, giebt aber eben so leicht auflösliche Verbindungen, wie der der Chinarinde, und erfordert daher zur Ausfällung einen großen Ueberschuss von Säure.

Auch mit Salzbasen verbindet er sich, bildet aber mit Kali keine unauflösliche Verbindung, sondern giebt, gerade neutralisirt, nach dem Eintrocknen ein dunkelbraunes, gesprungenes, durchscheinendes Extract, welches in Wasser auflöslich ist und bei Zusatz einer Säure die Leimauflösung fällt. Von überschüssigem Alkali wird er in der Digestion zersetzt. Zu den alkalischen Erden verhält er sich wie der Galläpfelgerbstoff, eben so auch zu den Erden und Metalloxyden, aber mit dem Unterschiede, daß sich seine neutralen Verbindungen mehr und schneller in der Luft verändern, als die vom Galläpfelgerbstoff, und die basischen zersetzen sich fast schneller, als sie trocknen können. Versucht man, diesen Gerbstoff mit essigsaurem Bleioxyd oder Kupferoxyd auszufällen und ihn dann mittelst Schwefelwasserstoffgas abzuscheiden, so erhält man eine, wie Seifenwasser schäumende Auflösung, die beim Fällen als Schaum überläuft, und sich nachher nur mit der größten Schwierigkeit von dem gebildeten Schwefelmetall abfiltriren läst. Eisenoxydsalze werden von diesem Gerbstoff mit graugrüner Farbe gefällt. saures Antimonoxydkali wird davon nicht gefällt.

Das Catechu wird hauptsächlich in der Medicin gebraucht.

Kino oder Gummi Kino ist ein gerbstoffhaltiges Extract, welches von der auf Jamaica wachsenden Coccoloba uvifera bereitet wird. Es kommt in rothbraumen, harten Stücken, die sich leicht zu einem dunkelrothen Pulver zerreiben lassen, zu uns. Mit warmen Händen angefast, erweicht es, und in Wasser, zumal in lauem,

es sich mit rother Farbe auf. Es bleibt dabei ein stoffhaltiger Absatz unaufgelöst zurück. Um aus dem gummi den Gerbstoff einigermassen rein zu erhalten, igt man seine Auflösung mit Schwefelsäure nieder, woh ein blassrother Niederschlag entsteht, den man abrt, und so lange mit kaltem Wasser wäscht, als das ufende noch sauer schmeckt, worauf man ihn in kodheißem Wasser auflöst. Nach dem Erkalten hat er Portion einer Verbindung von Schwefelsäure mit Abubstanz abgesetzt, die man abfiltrirt. Der hellrothen ösung, welche nun die Verbindung des Kino-Gerbstoffs Schwefelsäure enthält, wird nach und nach Barytwaszugesetzt, bis dass die Flüssigkeit eine saure Auflösung Chlorbaryum nicht mehr fällt, worauf man sie filtrirt im luftleeren Raum abdampft. Hierbei erhält man rothe, durchsichtige, gesprungene Substanz, die von em Wasser schwierig, leichter von kochendem Wasaufgenommen wird. In Alkohol ist sie auflöslich, aber ig oder gar nicht in Aether. Die Auflösung dieses ostoffs in Wasser schmeckt rein zusammenziehend. ner Luft abgedampft, wird er einem großen Theile in Wasser unauflöslich, und mehrere Tage für sich en gelassen, wird die Auflösung von einer hellrothen tanz durch und durch getrübt.

Versucht man, schwefelsauren Kino-Gerbstoff durch oxyd zu zersetzen, so bekommt man eine schwarzne, halbklare Flüssigkeit, die rein adstringirend teckt, und beim Abdampfen im luftleeren Raum eine varze, fast metallglänzende Materie binterläßt, die in m Wasser unauflöslich ist und beim Verbrennen Bleitzurückläßt. Auch wenn man diesen Gerbstoff mit saurem Bleioxyd oder Kupferoxyd fällt, bekommt durch Schwefelwasserstoffgas eine schwarze Flüssig, die zum Klarwerden sehr lange Zeit bedarf, und dann noch so dunkelbraun ist, daß sie fast schwarz teint. Die nach dem Eintrocknen zurückbleibende stanz ist in kaltem Wasser unauflöslich und hinterläßt metallhaltige Asche.

Der Kino-Gerbstoff wird von den Säuren leicht gefällt, und die Verbindung damit ist in kaltem Wasser wenig auflöslich. Dagegen aber wird er nicht von kohlensaurem Kali und nicht von weinsaurem Antimonoxydkali gefällt.

Er wird hauptsächlich als inneres Mittel in der Heilkunde angewendet.

Gerbstoff aus Tannen und Fichten. Wenn die innere frische Rinde der Tannen oder Fichten mit Wasser ausgezogen und dieses dann mit essigsaurem Bleioxyd gefällt wird, so erhält man eine Gerbstoff-Verbindung, aus der ersterer vermittelst Schwefelwasserstoff abgeschieden werden kann. Es entsteht dadurch eine farblose Flüssigkeit, die, nach dem Abdampfen im luftleeren Raum, einen schwach gelblichen, durchsichtigen Gerbstoff giebt, der in seinem Verhalten ganz dem aus der Chinarinde gleich kommt, mit dem Unterschiede, dass er weinsaures Antimonoxydkali nicht fällt. Er färbt die Eisenoxydsalze grün, wiewohl die frische Infusion zuerst einen schwarzblauen Niederschlag, und darauf eine schöne dunkelgrüne Flüssigkeit giebt. In der Luft wird er dunkelbraun, und bildet einen braunen, in Wasser unauflöslichen, gerbstoffhaltigen Absatz.

Dieser Gerbstoff wird mitunter zu Bereitung von schlechteren Lederarten benutzt.

## C. Narcotische und giftige Extracte.

Verschiedene Pflanzen bringen bei Menschen und Thieren, wenn sie von diesen genossen werden, eigenthümliche, sehr heftige Wirkungen hervor, die, je nach der ungleichen Dosis, in Hitze, Schwindel, Raserei, Convulsionen, oder auch in Gefühllosigkeit und Schlaf bestehen; und in noch größerer Menge genossen, bewirken sie den Tod. Diese Wirkungen bezeichnet man mit dem gemeinschaftlichen Namen narcotische. Die Anzahl von narcotischen Pflanzen ist sehr groß; die gewöhnlicheren sind: Aconitum, Atropa Belladonna, Sium latifolium, Aethusa officinalis, Conium maculatum, Cicuta virosa,

Hyoscyamus niger, Nicotiana Tabacum, Datura Stramonium, Digitalis purpurea, Lactuca virosa etc. Man stellte sich vor, dass die ziemlich ähnlichen medicinischen Wirkungen bei diesen Pflanzen auch einen, denselben gemeinschaftlichen Bestandtheil, als Ursache dieser Wirkungen, voraussetzten, und nannte denselben Principium narcoticum. Man versuchte gleichwohl vergebens, einen solchen Stoff isolirt darzustellen. Als die vegetabilischen Salzbasen entdeckt wurden, und man mit Sicherheit fand, dass sie die Ursache der gistigen Wirkungen der Krähenaugen, der falschen Angustura u. s. w. seien, so fing man an, auch in jenen Pslanzen solche Salzbasen aufzusuchen; aber bis jetzt ist es nicht geglückt, weder solche Salzbasen, noch irgend einen bestimmt charakterisirten Stoff zu finden, welcher diese Wirkungen verursacht, und die Extracte von narcotischen Pflanzen haben in sofern mit den schon abgehandelten Aehnlichkeit, als die Luft ihre Wirksamkeit zerstört, während sich eine mit dem Absatz der Extracte gleichartige Materie darin erzeugt. Zugesetztes überschüssiges Alkali beschleunigt diese Zerstörung noch mehr.

Extracte von solchen Pflanzen, die in der Heilkunde angewendet werden, sind von Aconitum Napellus, Atropa Belladonna, Conium muculatum, Helleborus niger, Hyos-zyamus niger, Nicotiana Tabacum, Datura Stramonium, Strychnos Nux vomica, und bisweilen auch von Digitalis purpurea. Hierzu kann man noch fügen das Upasgift, merkwürdig darum, weil es in Ostindien zur Vergiftung der Pfeile gebraucht wird. Was die Extracte von Aconitum, Conium, Helleborus, Hyoscyamus und Stramonium betrifft, so weiß man in chemischer Hinsicht nichts Merkwürdiges davon.

Im Belladonna-Extract hat man einen eigenen Stoff zu finden geglaubt, welcher seinen wirksamen Bestandtheil ausmachen soll. Diesen Stoff erhält man, nach Runge, auf folgende Art: Man vermischt schwefelsaure Talkerde mit einer, zur vollständigen Ausfällung der Talkerde unzureichenden Quantität kaustischen Kali's; mit

diesem Gemische vermischt man eine concentrirte Infusion von Belladonna-Wurzel oder -Blättern, dampft das Gemenge bei gelinder Wärme zur Trockne ab und zerreibt die trockne Masse zu Pulver. Dieses kocht man nun mit Alkohol von 0,817, und filtrirt diesen kochendheiß Die Auflösung ist gelb und hinterlässt beim freiwilligen Verdampfen eine krystallisirte Substanz, die sich leicht in Wasser auflöst und schwach alkalisch reagiren soll. Eine charakteristische Eigenschaft der Belladonna ist, dass sie Erweiterung der Pupille bewirkt; wird eine Infusion davon in ein Auge getropft, so entsteht in diesem Auge Erweiterung der Pupille. Diese Wirkung besitzt jene krystallisirte Substanz, und verliert sie nicht bei Zusatz einer Säure. Man hat daher Grund, diese Substanz für den narcotisch wirksamen Bestandtheil der Belladonna zu halten. Runge hält sie für eine Salzbasis, hat sie aber im Uebrigen nicht weiter beschrieben. Man sieht aus seinen Versuchen, dass sie, wie die extractiven Stoffe, zerstört wird, wenn man die Infusion oder die Auflösung des Extracts mit kaustischem Kali, oder selbst mit Kalkerdehydrat im Ueberschuss zu vermischen versucht. die Infusion von Belladonna mit essigsaurem Bleioxyd ausgefällt, so bleibt der wirksame Bestandtheil, nebst dem im Ueberschuss zugesetzten Bleisalz, in der Auflösung.

Ich erwähnte schon (pag. 292.), dass man in der Digitalis die Gegenwart einer Salzbasis vermuthe, und dass im Taback ein eigenthümlicher, flüchtiger Stoff, das Nicotian (pag. 507.), der wirksame Bestandtheil sei; da aber auch das Extract von Tabacksblättern narcotische Wirkungen besitzt, so scheint entweder dieser flüchtige Stoft nicht der einzige wirksame darin zu sein, oder er wird im Extract von anderen Stoffen, die seine Verflüchtigung verhindern, zurückgehalten.

Upasgift (Woorara), ist von Pelletier u. Caventou untersucht worden. Es ist ein Extract, welches aus einem auf Borneo wachsenden Baume, Strychnos Upas, oder, nach Leschenault, Strychnos Tieute, bereitet wird. Es ist hart und rothbraun, aber an dünnen Kanten roth-

gelb durchscheinend, und schmeckt, ohne alle Schärfe, äußerst bitter. In Wasser löst es sich, mit Zurücklassung eines ziegelrothen Absatzes, auf. Die Auflösung ist gelb und bildet beim Abdampfen noch mehr von dem ziegelrothen Absatz. Von Alkohol wird es vollständiger, als von Wasser, aufgelöst, aber von Aether wird es wenig, und von Oelen gar nicht aufgenommen. Es enthält, außer igasursaurem Strychnin, zwei extractive Stoffe, von denen der eine bei Behandlung mit concentrirten Säuren, vorzüglich Salpetersäure, grün, und der andere roth wird. -Der erstere derselben, welchen Pelletier und Caventou Strychnochromin nennen, wird bei Zusatz einer anderen Salzbasis mit Strychnin gefällt und nebst diesem von Säuren aufgelöst. Hiervon hat das so gewonnene Strychnin die Eigenschaft, von concentrirter Salpetersäure grün zu werden. Das Extract hat zu Kohle große Verwandtschaft, und wird vom Strychninsalze, so wie aus der Auflösung von Upas, abgeschieden, wenn sie mit gut gebrannter Knochenkohle digerirt werden. Von concentrirter Salpetersäure wird es gesättigt grün, aber diese Farbe verschwindet sowohl durch Verdünnung, als durch Zusatz von Alkali und einem desoxydirenden Salze, wie z. B. Zinnchlorür. Von Schwefelsäure wird es weniger stark grün, und noch weniger von Essigsäure. Chlorwasserstoffsäure verändert seine Farbe nicht. Sein unauflöslicher Absatz enthält ebenfalls einen Antheil von diesem Stoffe und wird von Salpetersäure grün. Pelletier und Caventou scheinen anzunehmen, dass der Absatz selbst (das oxydirte Extract) eben die grüngefärbte Substanz sei, was wahrscheinlich nicht richtig ist. Von Alkali wird es mit dunkler Farbe aufgelöst. Alkohol löst dasselbe auf und setzt es beim Erkalten in Schuppen ab, die sich nicht in Aether auflösen. Kurz, es hat diejenigen Charaktere, welche anzeigen, dass es von der Absatzmaterie der Extracte im Allgemeinen enthalte. — Der durch Salpetersäure grün gefärbt werdende Stoff, oder wenigstens ein damit sehr analoger, findet sich auch in Strychnos Pseudochina, Brucea antidysenterica u. a. - Der

Pf I

sel

de

Kr

da

di€

WE

mī

dra

tet

an

de

æi

de

ф

hi

Si

Ł.

K

ď

\$

ł

Ę

1

1

andere Extractivatell bleibt in der Flünigheit meid, macinism des Structuin durch Talkerde, und der undegehente durch Luidenpulver ausgefällt werden sied. Er hat noch mide veilkammen rein erhalten werden könn. Seine Auflichung ist gelo; abgedamplt, hünterläßt sie ein gelbe, entractive Suistane, authoritish somoth in Alehal, als in Wasser. Aus seiner Aufläsung wird er webt durch emigrances Bicioxyd, poch durch Digestion mit disrischer Kohle gefählt. Mit Salpetersämre wird er roh, und bei Zusatz von schweitichter Sänze oder von Zuschierie verschwiedet die rothe Farbe wieder. Diese Sibstanz ist es, welche dem aus Krähenungen oder aus lestiuscobnen bereiteten Strychnin die Eigenschaft erheit, darch Seigetersäure roth zu werden (p. 262.), und dieser Ertractivatoff kommt folglich auch in diesen Strychnounten vor. Das man des Strychnin aus dem Upas leichter als au den letztgenannten rein bekommt, beruht darauf, das der grünwerdende Stoff zum Strychnin größere Verwandtschaft hat und sich damit niederschlägt, während der rothwerdende in der Flüssigkeit bleibt. Ersterer kann, wenn mit das Strychnin dann mit einer Säure sättigt, vermittelst Kohle weggenommen werden, was mit letzterem nicht aussübrbar ist.

Das Upasgist bringt alle Wirkungen hervor, welche den Strychninsalzen eigenthümlich sind. Seine beiden extractiven Stoffe haben keinen Theil daran und sind ganz unschädlich. Die Eingebornen auf Borneo und den benachbarten Inseln vergisten ihre Pseil-Spitzen damit, die gewöhnlich aus spitzen Knochenstücken bestehen, indem sie dieselben mit einer concentrirten Auslösung von Upas überstreichen. Die geringste Verwundung damit tödtet mit den Symptomen des Starrkrampses ost innerhalb 4 oder 2 Stunde.

## Skelett der Pflanzen.

Unter Skelett der Pflanzen verstehe ich die Verwebung von festen und in den meisten Anflösungsmitteln vollkomunauflöslichen Stoffen, welche einer jeden ganzen Pflanze sowohl, als auch einem jeden einzelnen Theile derselben seine bestimmte Gestalt geben, und welche Stoffe bei
den Pflanzen dieselben Verrichtungen vollziehen, wie die
Knochen und die Haut bei den Thieren; sie dienen aber
dabei auch als Wände für die Art von Gefälsen, welche
die in den Pflanzen enthaltenen Flüssigkeiten führen, von
welchen Gefälsen unsere Kenntnisse bis jetzt, aller Bemühungen ungeachtet, sehr unvollständig sind.

Im Allgemeinen kann das Pflanzenskelett als aus den drei Geweben: Mark, Holz und Rinde, bestehend betrachtet werden. Dass diese bei sehr vielen Pflanzen unter sich analog seien, ist gewis höchst wahrscheinlich, aber auf der anderen Seite sind sie bei demselben Individuum in seinen ungleichen Theilen verschieden, welche Verschiedenheiten aber noch nicht der Gegenstand von Untersuchungen oder Vergleichungen gewesen sind. Was ich hierüber zu sagen habe, ist also sehr wenig und unvollständig.

#### A. Mark.

In der Axe einer jeden Pflanze, eines jeden Baumes oder Astes läuft ein eigenes Gewebe, das Mark genannt. Es ist bisweilen von sehr geringem Durchmesser, bisweilen aber macht es einen großen Theil vom Diameter des Durchschnittes aus, wie z. B. beim Hollunder und der Sonnenblume. Es ist bei diesen weiß, locker, etwas elastisch, leicht und voller Zellen, so daß es sich zu einem sehr geringen Theil seines ersten Volums zusammendrükken lässt. Gewöhnlich schwimmt es auf Alkohol. giebt an, dass es bei der Destillation Ammoniak gebe, Link dagegen erhielt kein Ammoniak daraus. In der Lichtslamme entzündet es sich und brennt mit Flamme, aber herausgenommen glimmt es bloss und verlischt bald. Schwefelsäure schwärzt dasselbe und löst es auf; mit Wasser, giebt die Auflösung einen schwarzen Niederschlag. Von Salpetersäure wird es zersetzt, aufgelöst und in Oxalsäure, ohne Spuren von Korksäure, umgewandelt. Kaustisches und kohlensaures Alkali lösen desselbe nicht aufz Auch ist es in Alkohol, Aether und flüchtigen, so wie fetten Oelen, unauflöslich.

Das Hollundermark wird wegen seiner großen Leichtigkeit sehr oft zu elektrischen Spielereien und Electrometerkugeln angewendet.

## B. Hols. Pflansenfaser.

Zwischen dem Mark und der Rinde bestehen die Pflanzen aus einem porösen Gewebe, in welchem ein großer Theil ihrer Säfte von der Wurzel aus nach den Verzweigungen der Pflanze oder des Baumes geführt werden. Bei den Bäumen nennt man dasselbe Holz, und bei den weniger festen Pflanzen vegetabilischen Faserstoff, Pflanzenfaser. Sie setzt sich von dem Stamm durch die Aeste bis in die Blattstiele und die Blätter, und durch den Blüthenstiel bis in die Befruchtungswerkzeuge, und nach deren Abfallen bis selbst in die Frucht fort. Welche Verschiedenheiten sie bei dem Uebergang von dem einen zu dem anderen Theil haben könne, ist nicht bekannt, und ich muß mich hier auf die Beschreibung des bis jetzt Untersuchten beschränken.

Das, was von einer Pflanze oder einem Theile derselben zurückbleibt, nachdem man die auflöslichen Materien durch Aether, Alkohol, Wasser, verdünnte Säuren und verdünntes kaustisches Alkali ausgezogen hat, hält man für Holz oder Pflanzenfaser.

a) Das eigentlich sogenannte Holz macht das Skelett der Stämme, Aeste und Zweige bei den Bäumen und Sträuchern aus. Es ist bei denselben sehr verschieden in Textur, Farbe, Härte, specifischem Gewicht u. a., und je nach diesen Ungleichheiten vermuthlich auch von ungleicher Zusammensetzung. Seine Textur ist immer porös, weil es longitudinale Gefässe einschließt, in deren Richtung es sich gewöhnlich leicht spalten lässt. In seinen Poren enthält es in frischem Zustand Säste mit darin ausgelösten Materien; beim Trocknen des Holzes geht das Wasser weg, mit Zurücklassung des Ausgelösten, dadurch zieht sich das Holz in der Breite beim Trocknen zusammen,

wobei es nicht selten der Länge nach springt, behält aber dabei seine Länge. Man giebt an, daß in dem trocknen Holz unserer gewöhnlichen Bäume 96 Proc. Holz und 4 Proc. auflösliche, durch die angeführten Auflösungsmittel ausziehbare Stoffe enthalten seien. Diess ist jedoch mach den verschiedenen Jahreszeiten, in welchen der Baum gefällt wurde, verschieden, wie wir schon früher (p. 196.) gesehen haben. Von diesen zurückbleibenden Stoffen scheint auch die ungleiche Farbe der verschiedenen Holzarten im Allgemeinen herzurühren, indem sich dabei Farbstoff der Pflanze in dem Holze mit einer chemischen Affimität befestigt, gleichwie wir diess beim Färben von Leimen künstlich nachmachen. Nach dem Ausrocknen in der Wärme ist das Holz ein Nichtleiter der Elektricität, verliert aber diese Eigenschaft wieder, wenn es der Luft ausgesetzt wird, indem es aus derselben Feuchtigkeit absorbirt, wozu sowohl die Porosität, als auch die im Holze zurückgebliebenen zerfliesslichen Substanzen beitragen; durch Ueberziehen des trocknen Holzes mit Firnis wird diesem vorgebeugt. Es ist eine bekannte Sache, daß Holz auf Wasser schwimmt; aber dessen ungeachtet ist das specifische Gewicht des Holzes größer, als das des Wassers, was man leicht dadurch findet, dass ein im luftleeren Raum in Wasser gebrachtes Stück Holz sogleich untersinkt. Die Ursache der scheinbar größeren Leichtigkeit des Holzes liegt in der großen Zahl seiner mit Luft gefüllten Poren, aus welchen die Luft nur erst nach sehr langer Zeit vom Wasser verdrängt wird. Das spec. Gewicht des luftfreien Holzes ist zwischen 1,46, dem Gewichte des Tannen- und Ahorn-Holzes, und 1,53, dem Gewichte des Eichen- und Buchen-Holzes.

Das Verhalten des Holzes im Feuer ist so allgemein bekannt, dass darüber nichts weiter zu bemerken ist, und die Verbrennung und Verbrennungs-Producte der Pflanzenstoffe werden außerdem noch weiter unten besonders abgehandelt. — Durch gemeinschaftliche Einwirkung der Luft, des Wassers und des Lichts, wird das Holz nach und nach zerstört. Es wird zuerst hellgrau, und dann fan-

gen einzelne Theile an, durch den Regen von der Obesläche abgelöst zu werden, was man am besten bei alten, mit Oelfarbe theilweise überstrichenem Holze sieht, wo die bloßen Stellen allmählich abgefressen werden und absallen, und die bestrichenen bleiben. Ist das Holzsück nicht so gestellt, dass sich das frische von dem verweste trennt, so verwandelt es sich nach und nach in eine brause Masse, die bei der geringsten Berührung in ein grobes Pulver zerfällt. Dabei wird Sauerstoffgas aufgesogen und Kohlensäuregas entwickelt; diese Veränderung geht aber auch ohne Zutritt von Sauerstoff und Licht, z. B. in dem Stamme sehr alter Baume, vorzüglich der Eichen, vor sich Ist der freie Zutritt der Lust verhindert, so wird das gefaulte nicht braun, sondern weiss oder grau. Aus dieses Verwesungsproducten zieht Wasser neugebildete, darin aussöliche Stoffe aus, die aber noch keiner Untersuchung unterworfen worden sind. Ein anderer Zerstörungsprozess, welchen das Holz bisweilen erleidet, und welcher trockne Fäulniss genannt wird, besteht darin, dass gehauenes Holz, selbst an einem trockenen, luftigen Verwahrungsort, sich zersetzt und spröde und untauglich wird. In England hat man Beispiele an neugebauten Schiffen gehabt, die innerhalb einiger Jahre auf diese Art durch Fäulniss zerstört wurden. Dieser Zerstörungsprozess ist hinsichtlich seiner Ursache noch nicht richtig gekannt, und einmal angefangen, breitet er sich über daneben liegendes frisches Holz wie durch eine Ansteckung weiter aus Unter Wasser widersteht das Holz der Zeit, wovon die Pfähle bei Wassergebäuden und die aus dem Grunde von Torfmooren aufgenommenen Baumstämme, die darin wahrscheinlich schon vor Anfang unserer Geschichte gelegen haben, unumstössliche Beweise geben. Durch Anstreichen mit der in Schweden zu diesem Endzweck gebräuchlichen rothen Farbe (Eisenoxyd) gut verwahrt, haben wir Beispiele von hölzernen Häusern, die noch nach 300 Jahren bewohnt werden, und die ägyptischen Mumienkasten, wovon einige mit Sicherheit über 3000 Jahre alt geschätzt leispiele, dass das Holz, in können -

trockner Luft und vor Regen geschützt, noch nach einer so langen Zeit sich erhalten, und so ziemlich gut seinen Zusammenhang behalten kann.

Von Chlor wird das Holz gebleicht und wird schneeweiß, aber nicht aufgelöst. Von concentrirter Schwefelsäure wird es in der Kälte in Gummi, und durch Verdünnen und Kochen mit Wasser in Traubenzucker umgewandelt, wie schon pag. 347. angeführt worden ist. Wird ein Gemenge von concentrirter Schwefelsäure mit Holz, in Form von Sägespähnen, erhitzt, so entwickelt sich schweflichtsaures Gas, die Masse wird schwarz und gesteht zu einem Magma, welches nach dem Vermischen mit Wasser, nach Hatchett's Bestimmung, 0,438 seines Gewichts kohlige, schwierig verbrennbare Substanz unaufgelöst zurückläst. Concentrirte Salpetersäure färbt das Holz gelb, und zerstört nach einiger Zeit seinen Zusammenhang, so dass es sich in eine pulverige Masse zertheilt, die sich zuletzt auflöst und Oxalsäure giebt. Kochen mit concentrirter Chlorwasserstoffsäure verändert das Holz, die Säure färbt sich zuerst roth, dann braun, und das Holz wird schwarz, ohne aber weder in der Säure noch in reinem Wasser auflöslich zu sein; nach dem Trocknen brennt es noch mit Flamme. Verdünnte kaustische Alkalien wirken wenig auf Holz; werden aber Sägespähne mit einer sehr concentrirten Auflösung von gleichen Theilen Kalihydrat zusammengeschmolzen und erhitzt, bis die ganze Masse zu einer Flüssigkeit geworden ist, wobei brenzlich riechendes Wasser mit Aufblähen weggeht, so erhält man nach dem Erkalten eine braunschwarze Auflösung, welche Essigsäure enthält, und woraus Säuren eine Substanz niederschlagen, die zunächst mit dem Dammerdeextract, oder mit der aus Russ in Alkali auflöslichen Materie übereinstimmt. Auf diese Art löst sich das Holz fast Ohne Rückstand auf. Geschieht das Zusammenschmelzen Ohne Zutritt der Luft, z. B. in einer Retorte, so wird die Masse gelb, und bildet mit ausgekochtem Wasser eine gelbe Auflösung, welche in der Luft Sauerstoff absorbirt und braun wird.

Die Zusammensetzung des Holzes ist von Gay-Lussac und Thénard untersucht worden, sie haben sich aber nur mit zweien, einander sehr ähnlichen Holzarten, nämlich dem Buchen- und Eichenholze, beschäftigt, weshalb auch die analitischen Resultate sehr ähnlich aussielen. Sie fanden in 100 Th., bei +100° getrockneten Holzes:

	Eichenholz.	Buchenholz.
Kohlenstoff	52,53	- 51,45
Wasserstoff	5,69	5,82
Sauerstoff	41,78	42,73.

Ò

Hieraus ein Resultat hinsichtlich der Anzahl von einfachen Atomen ziehen zu wollen, ist um so weniger möglich, da es wahrscheinlich ist, dass die Holzmasse, welche aus mehreren ungleichen Gefässen besteht, mehren ungleich zusammengesetzte, mit einander verwebte Holzmaten enthalten könne.

Die Anwendung des Holzes ist allgemein bekannt. Die Zukunft wird lehren, ob sich daraus auch Zucker und Gummi mit Vortheil werden bereiten lassen. Autenrieth gab vor einigen Jahren an, daß fein zertheilte, mit ganz wenig Mehl zusammenhängend gemachte und zu Kuchen geformte Sägespähne sich mit Vortheil als Futter für Schweine anwenden ließen, die er auch wirklich damit gemästet haben will. Die Richtigkeit dieser für die Landwirthschaft nicht unwichtigen Angabe ist noch nicht bestätigt worden. In diesem Falle sollte man vermuthen, daß die Verdauungsorgane des Thieres die Zusammensetzung des Holzes auf eine gleiche Art veränderten, wie sie durch Einwirkung von Schwefelsäure hervorgebracht wird.

b) Pflanzenfaser; sie entspricht bei den Kräutern dem Holze bei den Bäumen und Sträuchern. Sie ist theils spröde, so daß sie sich abbrechen läßt, theils zähe, so daß sie, ohne abzubrechen, Falten bildet, wenn man sie zu brechen versucht, und theils in allen Richtungen biegsam, und wird dann bei den Kräutern Faser, und bei den Bäumen Bast genannt. Sowohl die Faser als der Bast gehö-

ren gleichwohl mehr der Rinde als dem Holze an, und machen die dem Holze zunächst liegenden Theile der Rinde aus; so befindet sich die Faser beim Flachs, Hanf, der Brennessel, bei Phormium tenax, Eupatorium cannabinum u. a., in dem inneren, dem Splinte der Bäume entsprechenden Theil der Rinde; bei der Baumwolle macht sie dagegen eine Umhüllung der Saamen aus, wolurch ihre Verbreitung durch die Luft befördert wird.

Die Faser von Flachs und Hanf wird von der Rinde and der spröden Pslanzenfaser auf die Art getrennt, dass lie reife Pflanze entweder sehr hart getrocknet wird, so lass alle weichen Theile erhärten und sich zerreiben lasen, was gewöhnlich zwischen gefurchten Walzen oder lurch Schlagen geschieht, wobei jene von der Faser aballen, oder dass man sie auf einen feuchten Rasen oder anter Wasser legt, bis sie eine Art von Fäulniss erlitten Dat, welche den Zusammenhang der Rinde und der spröden Faser zerstört, worauf sie getrocknet und auf die erwähnte Art zermalmt wird. Nach dem Faulen hat sich Bine, durch die Zerstörung gebildete Substanz an die Faser befestigt und ihr eine graugelbe Farbe ertheilt, welche sie nicht anders als durch abwechselnde Behandlung mit Lauge und den unmittelbaren Einfluss des Sonnenlichts, oder durch Eintauchen in Chlorwasser, oder eine Auflösung eines chlorichtsauren Salzes verliert, während dagegen die ohne Faulen gewonnene Faser schon durch blo-Ises Bleichen weiß wird.

Bie Baumwollenfaser ist in der Pflanze selbst weiß. Sie ist dreikantig, und davon leitet man die scharfe Beschaffenheit derselben ab, welche bewirkt, daß man sich z. B. während des Schnupfens nicht gern eines baumwollenen Tuches bedient, daß man Baumwolle nicht als Charpie zu chirurgischem Behuf brauchen kann u. s. w.

In chemischer Hinsicht betrachtet, verhalten sich diese Faser-Substanzen, so viel man darüber weiß, zu Chlor, Säuren und Alkalien, gerade so, wie vom Holze erwähnt wurde.

Ihre Anwendung zu Geweben ist älter als die Ge-

schichte; die ägyptischen Mumien sind in Binden wa Leinen eingewickelt, welches indessen, nach einer Existen von 30 Jahrhunderten, ganz spröde geworden ist, und di nordischen Völkerschaften, welche das südliche Empa überschwemmten, trugen, von ihrem ersten Zusammetreffen mit den Römern an, leinene Kleider.

Von einer etwas veränderten Faser wird das Papier bereitet. Man lässt Leinen oder Baumwolle, mit Fesch tigkeit durchtränkt, in Haufen liegen, bis Fäulniß einztreten anfängt, und zerrührt dann das Ganze durch eine eigene Maschinerie zu einem Brei, welcher auf ein augespanntes Gewebe von Metalldrath genommen wird, wo er sein Wasser absließen läßt, worauf die Fasern der m zückgebliebenen Masse beim Trocknen zusammenhaften, was man noch mehr durch starkes Pressen befördert. Zur Bereitung eines Papieres, worauf man schreiben kann, ohne dass es durchschlägt, ist es erforderlich, dass die Porosität zerstört werde, was dadurch bewirkt wird, daß man es mit einer gemischten Auflösung von Leim und Alaun benetzt, wodurch das Papier nach dem Trocknes für Flüssigkeiten undurchdringlich wird. — Die Kunst Papier zu verfertigen ist arabischen Ursprungs. Schon im Jahre 704 war den Arabern die Verfertigung von Baumwollenpapier bekannt. In der letzten Hälste des 13. Jahrhunderts wurde die Bereitung des Papiers aus Leinen bekannt, und zwischen 1760-70 zeigte Schäfer, dass man aus Heu, Stroh, Sägspähnen und Blättern Papier machen könne; und später hat man gelernt, dasselbe auch aus Tannen- und Fichtennadeln, und anderen ähnlichen Substanzen zu machen.

c) Fasersubstanz der reisen Früchte, wie der Aepsel, Birnen, Citronen, Pomeranzen u. a., der sastigen Wurzeln, wie der Kartoffel, Runkelrüben, gelben Rüben u. a., welche nach Auspressung des Sastes und Behandlung des Ausgepressten mit den zuvor erwähnten Auslösungsmitteln zurückbleibt, gehört ebenfalls zu dem vegetabilischen Faserstoff, ist aber bis jetzt noch nicht unter den Aepseln beträgt er, mit Ausworden.

nahme

nahme der Schaale und des Kerngehäuses, keine 4 Proc. vom Gewicht der Aepfel. Einhof fand, dass Kartoffeln, aus denen man alle in Wasser auflöslichen, oder durch Reiben mechanisch ablösbaren Theile abgeschieden hatte, einen Faserstoff zurücklassen, der viele Charaktere der Stärke besitzt. Er bildet durchscheinende, zähe Fasern, die zu einer weißgrauen, gesprungenen, harten Masse eintrocknen, die durch anhaltendes Kochen in Wasser zuerst zu einem durchscheinenden Klumpen erweicht, und zuletzt einen ebenfalls durchscheinenden Kleister bildet. In ungekochtem Zustand mit Wasser angerührt, wird er schnell sauer und ist nach zwei Tagen in Essig verwan-Vauquelin hält diese Substanz für ein inniges Gemenge von Stärke und Pflanzenfaser. Das isländische Moos, durch Kochen von der Stärke befreit, hinterlässt ebenfalls ein Skelett, welches, außer seiner Auflöslichkeit. in kochendem Wasser oder in kochenden verdünnten Säuren, noch viele andere Eigenschaften der Stärke hat; aber durch Kochen wird es in eine weiche, halb schleimige Materie verwandelt, welche durch Digestion mit basisch. essigsaurem Bleioxyd oder mit Galläpfelinfusion erhärtet, indem sie im ersteren Falle Bleioxyd, und in letzterem Gerbstoff aufnimmt.

Proust fand in der Gerste (Hordeum vulgare) eine Substanz, die sich mit der Stärke ausscheidet, und die, nach der Auflösung dieser letzteren in mit etwas Säure versetztem Wasser, als ein gelbliches, sägespähnartiges Pulver zurückbleibt, das bei der Destillation kein Ammoniak gab, mit Salpetersäure aber Oxalsäure, Essigsäure und eine Spur von bitterem Stoff bildete. Er nannte dieselbe Hordein, und gab an, dasselbe werde beim Keimen der Gerste in Stärke umgewandelt.

d) Fungin (Schwammskelett). Unter diesem Namen hat Braconnot die nach Auspressung und Behandlung der Schwämme mit Wasser, Alkohol und verdünnten Alkalien zurückbleibende Substanz beschrieben. Es ist weiß oder weißgelb, faserig, in feuchtem Zustand weich, wenig elastisch und von fadem Geschmack.

III.

In trocknem Zustand brennt ès, ohne zu schmeken oder sich aufzublähen, mit ziemlich lebhafter Flamme, mit dem Geruch nach gebranntem Brod und Zurücklassung einer weißen Asche. Bei der trocknen Destillation giebt a 0,303 einer, Ammoniak und Essigsäure enthaltenden Flüssigkeit, 0,21 eines dicken braunen Oels und 0,263 Kohle, nach deren Verbrennung 0,079 Asche, phosphorsauren Kalk enthaltend, zurückbleiben. In Wasser aufgeweicht und in der Luft gelassen, wird es weicher und fault, anfangs mit fadem, bernach mit faulem thierischen Geruch. Das Wasser reagirt weder sauer noch alkalisch, enthält etwas Schwefelwasserstoff und giebt mit Essigsäure einen schleimigen Niederschlag. Von Schwefelsäure wird das Fungin verkohlt. Salpetersäure löst dasselbe mit Gasentwickelung auf; es wird erst gelb, erweicht dann, schwillt auf und verwandelt sich in bitteren Stoff, Gerbstoff, Ozalsäure und Cyanwasserstoffsäure. Durch Kochen mit Chlorwasserstoffsaure verwandelt es sich in eine gallertartige, sich auflösende, und durch Alkali wieder fällbare Substanz. Eine concentrirte Auflösung von kaustischem Kali löst dasselbe im Kochen langsam zu einer seifeähnlichen, durch Säuren in Flocken fällbaren Masse auf. In feuchtem Zustand nimmt das Fungin aus der Galläpfeltinctur Gerbstoff auf und färbt sich braungrau.

## C. Rinde.

Sie bildet die äußerste Bedeckung der Pflanzen. Sie besteht, gleich wie die Haut der Thiere, aus einem Oberhäutchen (Epidermis) und einer lebenden Rinden-Substanz, welche bei den kleineren Stämmen und Aesten eine grüne, mit Sästen erfüllte Masse bildet, die oft Stoffe von großer Wichtigkeit zu medicinischem und ökonomischem Behuse enthält. Beim Wachsen des Stammes bilden sich Oberhaut und sastige Rinde nicht in gleichem Verhältniß, sondern die äußere Schicht der ersteren berstet und stirbt and bleibt dann als eine an Dicke beständig zunehlekleidung, voller unregelmäßiger Längenrisse, diese Art bildet sie z. B. bei dem Korkbaum

(Quercus Suber) den allgemein angewandten Kork. Als Gegenstand chemischer Untersuchung haben wir demnach sie zu betrachten a) die lebende Rinde, b) die todte Rinde und Kork, und c) das alle Theile der Pflanzen umgebende Oberhäutshen.

- a) Die lebende Rinde, wie das Holz mit Aether, Alkohol, verdünnten Säuren und verdünnten Alkalien behandelt, läßt eine in diesen Reagentien unauflösliche Substanz zurück, die man gewöhalich für Pflanzenfaser und für analog mit dem Holz zu halten pflegt, was gleichwohl nicht der Fall ist. Die eigene Masse der Rinde hat ihre, von denen des Holzes bestimmt unterschiedenen Charaktere. Ihr Aussehen, Zusammenhang, die Art zu brennen u. s. w., sind alle anders, wie beim Holze, und zeigen verschiedene Zusammensetzung und anders beschaffene chemische Eigenschaften an; bis jetzt ist sie indessen noch nicht der Gegenstand einer zur Erforschung ihrer Natur besonders angestellten Untersuchung gewesen.
- b) Die todte Rinde scheint nichts Anderes, als dieselbe Substanz zu sein, die aber durch natürliche Prozesse, durch den Einfluss des Regens, der Lust und des Lichts von den auflöslichen Stoffen befreit ist, und deren zu äußerst gelegene Theile zugleich selbst durch den Einfluss derselben Prozesse etwas verändert worden sind.

Sie ist ebenfalls noch nicht weiter untersucht worden, ausgenommen in Gestalt von derjenigen Art, welche als Kork bekannt ist, der indessen in vielen seiner Charaktere so wesentlich von der todten Rinde unserer gewöhnlichen Bäume abweicht, dass man mit Unrecht von den bekannten chemischen Eigenschaften des Korkes auf die von jener schließen würde.

Der Kork ist eine elastische Masse von bekannten äußeren Eigenschaften und einer zelligen Textur, der in seinen Zwischenräumen noch einige fremde Stoffe enthält, die sich durch Auflösungsmittel aus geraspeltem Kork ausziehen lassen. Mit dem ganzen glückt dieß nur auf der Oberfläche. Nach Chevrenl's Versuchen bleiben vom Korke, nach der Behandlung mit Auflösungsmitteln, nur

612 Rinde.

0,7 in letzteren unauflösliche Substanz zurück, die er Suberin nennt. Dasselbe hat noch unverändert das Ansehen des Korkes, ist leicht entzündlich, brennt unter Aufblähen mit klarer, leuchtender Flamme, und hinterläßt eine lockere Kohle. Bei der Destillation giebt es Wasser, zuerst ein farbloses und darauf ein gelbes Oel, welche beide, so wie das Wasser, sauer sind; ferner ein braunes Oel, etwas Ammoniak, eine krystallinische fette, in kaustischer Lauge unauflösliche Substanz, brennbare Gase und eine poröse Kohle, † vom Gewicht des Korks betragend. Der Kork wird von Schwefelsäure geschwärzt. Mit Salpetersäure liefert er merkwürdige Producte, und darunter eine eigene Säure, deren Bereitung und Eigenschaften weiter unten beschrieben werden. Chevreul erhielt durch Einwirkung der Salpetersäure auf Kork folgende Produkte:

		Mit Wasser gewaschen.	
Weißer unauflöslicher Faserstoff	0,18	0,90	1,0
Harz	14,72	17,50	10,0
Oxalsaure	16,00	10,60	7,6
Korksäure	14,40	19,6	22,4.

Was hier an 100 fehlt, ist eine gelbe, bittere, in der Mutterlauge aufgelöste Substanz, so wie Kohlensäuregas und Wasser, die auf Kosten der Säure aus den Bestandtheilen des Korks gebildet wurden.

Chevreul führt an, dass er aus der Rinde (le tissu de l'epiderme) von Birken-, Kirschen- und Pslaumen-Bäumen mittelst Salpetersäure eine um so größere Menge Korksäure erhalten habe, je reiner die Rinde gewesen wäre, woraus also zu folgen scheint, dass wenigstens die noch junge, nicht zersprungene Rinden-Substanz mit dem Korke eine ähnliche Zusammensetzung habe. Zuvor mit Wasser und Alkohol behandelte junge Birkenrinde gab unauslösliche holzartige Substanz 0,8, Harz 13,6, Korksäure 26,6, und das Uebrige war eine zähe, bittere, gelbliche Substanz, die keine Oxalsäure enthielt. Indessen

unterscheidet sich die Substanz der jangen Birkenrinde, nach John, darin vom Kork, daß sie im Kochen von kaustischem Kali mit brauner Farbe aufgelöst und daraus durch Säuren in gelben, beim Trocknen braun werdenden Flocken gefällt wird. Diese lösen sich etwas in kochendem Alkohol auf, woraus sie sich beim Erkalten größtentheils wieder niederschlagen.

c) Das Oberhäutchen (Epidermis) umgiebt äuserlich die Rinde, bekleidet die Blätter und ihre Stiele, und endlich die Frucht selbst. Man erhält es am leichtesten in seiner Reinheit von fleischigen Früchten oder Wurzeln, von denen es sich ganz ablösen lässt, wie z. B. von gekochten Kartoffeln. Es ist für Luft und Wasser ganz undurchdringlich, und schützt dadurch die Pflanzen vor dem Einflusse einer Menge fremder Stoffe, mit denen sie in Berührung kommen können. Diese Oberhäutchen sind, nach Ausziehung der darin enthaltenen auflöslichen Stoffe, wie z. B. des Farbstoffs in den Schaalen der rothen Weintrauben, in den gewöhnlichen Auflösungsmitteln unauflöslich; sie sind durchsichtig und oft wie eine thierische Haut gleichförmig und zusammenhängend. Bisweilen sind sie weich und biegsam, mit Flüssigkeiten erfüllt, bisweilen trocken und elastisch, wie die Hülsen, womit trockene Saamen, wie z. B. die Getreidearten, umgeben sind; bisweilen sind sie hart, fest und unbiegsam, wie z. B. die Schaalen der Nüsse und der Kerne der Steinfrüchte; aber welche chemische Eigenschaften diese Schaalen haben, ob sie denen des Holzes oder Korks, oder keinen von beiden ähnlich sind, ob sie unter sich eine analoge Zusammensetzung haben oder nicht, ist bis jetzt noch gar nicht untersucht.

Das Oberhäutchen der Gräser bietet, nach Humphry Davy's Untersuchungen, die Eigenheit dar, dass es eine große Menge Kieselerde enthält, die darin abgesetzt ist, und sich oft vermittelst des Microscops als ein glänzendes, glasartiges Netzwerk entdecken läst, wodurch die Rinde jene Rauheit und Schärfe bekommt, dass z. B. das gewöhnliche spanische Rohr (Calamus Rotang) nicht selten

Equisatum hyemale) zum Schleisen von Holzarbeiten benetzen lässt. Davy sand in der äusseren Rinde von dickem spanischen Rohr (Chamaerops excelsa) 90 Proc. Kieselerde, in der des Bambusrohres 71,4 Proc., in der vom gewöhnlichen dünnen spanischen Rohr 48,1 Proc., und in den Halmen unserer gewöhnlichen Getreidearten ungesähr 5 Procent.

Synoptische Tabelle

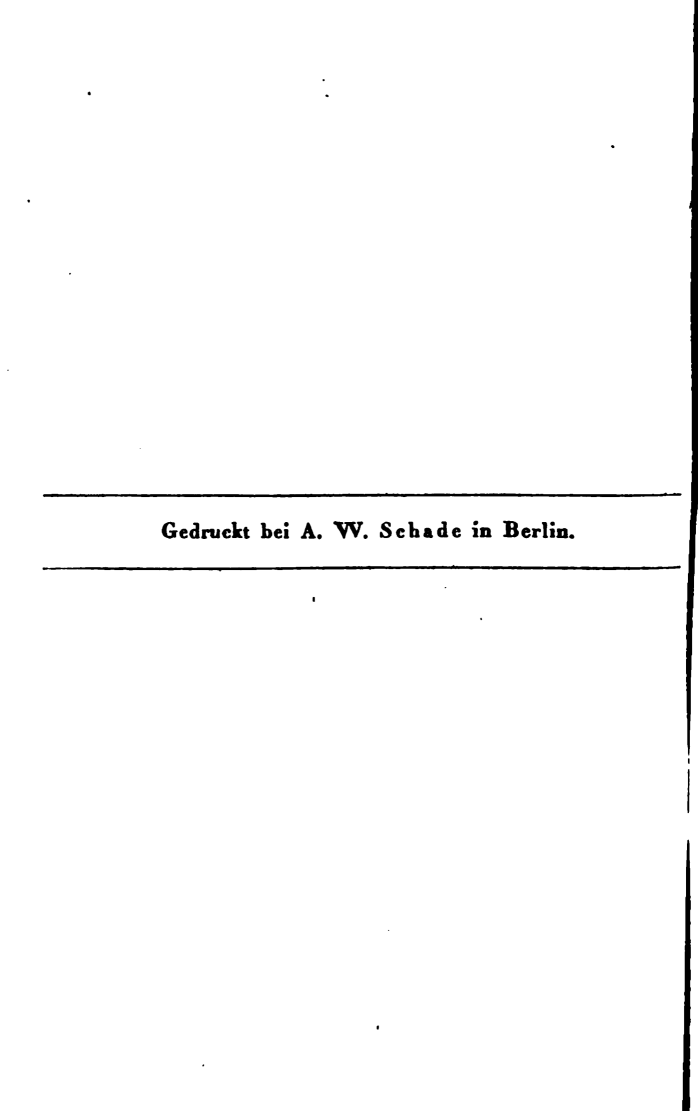
tiber
die Atomgewichte der einfachen Körper.

Namé.	Formel.	0=100.	H=1.
Sauerstoff	0	100,000	16,026
Wasserstoff	H	6,2398	1,000
	Ħ	12,4796	2,000
Stickstoff	N	88,518	14,186
,	N	177,036	28,372
Schwefel	S	201,165	32,239
	S	402,330	64,478
Phosphor	<b>P</b>	196,155	31,436
	P	392,310	62,872
Chlor	CI	221,325	35,470
,	E1	442,650	70,940
Jod	J	768,781	123,206
1	3	1537,562	246,412
Fluor	F	116,900	18,734
	F	233,800	37,469
Kohlenstoff	C	76,437	12,250
	C	152,875	24,500
Bor	В	135,983	21,793
	B	271,966	43,586
Kiesel	Si	277,478	44,469
Selen	Se	494,582	79,263
Arsenik	As	470,042	75,329
	As	940,084	150,659
Chrom	Cr	351,819	56,383
-	€r	703,638	112,766
Molybdän	Mo	598,525	95,920
Wolfram	W	1183,200	189,621

Name.	Formel.	0=100.	H=1.
Antimon	· Sb	806,452	129,243
	Sb	1612,904	258,486
Tellur	Тe	806,452	129,243
Tantal	Ta	1153,715	184,896
	Ta	2307,430	369,792
Titan	Ti	389,092	62,356
Gold	Au	1243,013	199,207
	Au -	2486,026	398,415
Platin	Pt	1215,220	194,753
Rhodium	R	750,680	120,305
	R	1501,390	240,610
Palladium	Pd	714,618	114,526
Silber	Ag	1351,607	216,611
Quecksilber	Hg	1265,822	202,863
	Hg	2531,645	405,725
Kupfer	Cu	395,695	63,415
•	€u	791,390	126,829
Uran	U	2711,360	434,527
	<b>₩</b>	5422,720	869,154
Wismuth	Bi	1330,376	213,208
	₿i	2660,752	426,416
Zinn	Sn	735,294	117,839
Blei	Pb	1294,498	207,458
	₽b	2588,996	414,917
Cadmium	Cd	696,767	111,665
Zink	Zn	403,226	64,621
Nickel	Ni	369,675	59,245
Kobalt	Co	368,991	59,135
	€o	737,982	118,270
Eisen	Fe	339,213	54,363
	Fe	678,426	108,725
Mangan	Mn	355,787	57,019
	Mn	711,575	114,038
Cerium	Ce	574,718	92,105
	€e	1149,436	184,210
Zirconium	Zr	420,238	67,348
	2r	840,476	134,696
Vilrium	Y	401,840	64,395
	Be	331,479	53,123
			Be-

Name.	Formel.	0=100.	H=1.
Beryllium	Ве	662,958	106,247
Aluminium	Al	171,167	27,431
	Al	342,334	54,863
Magnesium	Mg	158,353	25,378
Calcium	Ca	256,019	41,030
Strontium	Sr	547,285	87,709
Baryum	Ba	856,88	137,325
Lithium	L	127,757	20,474
Natrium	Na	290,897	46,620
	Na	581,794	93,239
Kalium	K	489,916	78,515
			*).

<sup>\*)</sup> Die Differenzen zwischen den Zahlen dieser Tabelle, welche die richtigeren sind, und den oben im Text angegebenen, sind in Folge der Berichtigung von Rechnungssehlern entstanden.





Name.	Formel.	0=100.	H=1.
Antimon	· Sb	806,452	129,243
	Sb	1612,904	258,486
Tellur	Тe	806,452	129,243
Tantal	Ta	1153,715	184,896
* !	Ta	2307,430	369,792
Titan	Ti	389,092	62,356
Gold	Au	1243,013	199,207
	Au ·	2486,026	398,415
Platin	Pt	1215,220	194,753
Rhodium	R	750,680	120,305
	R	1501,390	240,610
Palladium	Pd	714,618	114,526
Silber	Ag	1351,607	216,611
Quecksilber	Hg	1265,822	202,863
	Hg	2531,645	405,725
Kupfer	Cu	395,695	63,415
•	€u	791,390	126,829
Uran	U	2711,360	434,527
	<b>₩</b>	5422,720	869,154
Wismuth	Bi	1330,376	213,208
	Bi	2660,752	426,416
Zinn	Sn	735,294	117,839
Blei	Pb	1294,498	207,458
	₽b	2588,996	414,917
Cadmium	Cd	696,767	111,665
Zink	Zn	403,226	64,621
Nickel	Ni	369,675	59,245
Kobalt	Co	368,991	59,135
·	Co	737,982	118,270
Eisen	Fe	339,213	54,363
	Fe	678,426	108,725
Mangan	Mn	355,787	57,019
	Mn	711,575	114,038
Cerium	Ce	574,718	92,105
	€e	1149,436	184,210
Zirconium	Zr	420,238	67,348
	2r	840,476	134,696
Yttrium	Y	401,840	64,395
Beryllium	Be	331,479	53,123
•			Be-

Name.	Formel.	O=100.	H=1.
Beryllium	Ве	662,958	106,247
Aluminium	Al	171,167	27,431
	Al	342,334	54,863
Magnesium	Mg	158,353	25,378
Calcium	Ca	256,019	41,030
Strontium	Sr	547,285	87,709
Baryum	Ba	856,88	137,325
Lithium	L	127,757	20,474
Natrium	Na	290,897	46,620
	Na	581,794	93,239
Kalium	K	489,916	78,515
		·	*).

<sup>\*)</sup> Die Differenzen zwischen den Zahlen dieser Tabelle, welche die richtigeren sind, und den oben im Text angegebenen, sind in Folge der Berichtigung von Rechnungssehlern entstanden.

, , • . • al J. 

